3-Alkoxy-5,7-di:hydroxy flavone derivs. - useful as antiviral agents against rhino and entero viruses

Patent Number : **EP--19081**

International patents classification: A61K-031/35 C07C-000/00 C07D-311/30 C07D-405/20 C07H-015/20 C07H-017/07

• Abstract :

EP--19081 A (A) 3-Alkoxyflavones of formula (I) are new: (R10 = OH, alkanoyloxy, alkoxycarbonyloxy, or nicotinoyloxy; R20 = OH or alkoxy; R40 = H or alkoxy; R50 = OH, alkanoyloxy, aminoacyloxy, glycosyloxy, OH-substd. dicarboxylic acid residue, NH2, nicotinoyloxy or alkoxy-carbonyloxy and R60 = alkoxy; provided that (1) R50 is not = acetoxy if R10 is acetoxy; and (ii) R60 is not = OCH3 if R50 = OH. All 'alkyl' etc. are lower). (B) The use of cpds. (la) as antiviral agents is new: (R1 = R10 or alkoxy; R3 = H or alkoxy. R4 = OH or R40. R5 = alkoxy or R50). (l) are useful against human rhino-and entero-viruses such as Echo, Coxsackie and polio viruses.

Publication data :

Patent Family: EP--19081 A 19801126 DW1980-49 Ger * DSR:

AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

NO8001024 A 19801103 DW1980-48

FI8001050 A 19801128 DW1981-01

JP55147272 A 19801117 DW1981-04

DK8001529 A 19810105 DW1981-06

PT--71078 A 19810420 DW1981-20

ZA8002139 A 19810304 DW1981-21

US4352792 A 19821005 DW1982-42

1L--59770 A 19840731 DW1984-36

EP--19081 B 19841024 DW1984-43 Ger DSR: BE CH DE FR

GB IT LI LU NL SE

DE3069488 G 19841129 DW1984-49

JP89018049 B 19890403 DW1989-17

JP01117879 A 19890510 DW1989-25

Priority n°: 1980GB-0006259 19800225; 1979GB-0012610

19790410

Covered countries: 19

Publications count: 13

Cited patents: AT-306716; DE1493546; DE1793025; DE2427597;

EP---4579; 1.Jnl.Ref

Additional words: ECHO COXSACKIE POLIO

• Accession codes :

• Derwent codes : Manual code: CPI: B06-A01 B12-A06 Accession N°: 1980-86708C [49]

Derwent Classes: B02

• Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (HOFF) HOFFMANN-LA ROCHE AG

(SPAR-) SPARAMEDICA AG

Inventor(s): ISHITSUKA H; SHIRAI H; SUHARA Y; UMEDA I

• Update codes :

Basic update code:1980-49 <u>Equiv. update code</u>:1980-48; 1981-01; 1981-04; 1981-06; 1981-20; 1981-21; 1982-42; 1984-36; 1984-43; 1984-49; 1989-17;

1989-25

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Veröffentlichungsnummer:

0 019 081

A1

12

đ,

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 80101894.6

(51) Int. Cl.³: C 07 D 311/30

22) Anmeldetag: 09.04.80

30 Prioritat: 10.04.79 GB 7912610 25.02.80 GB 8006259

- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.80 Patentblatt 80.24
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- 71 Anmelder: F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO. Aktiengesellschaft

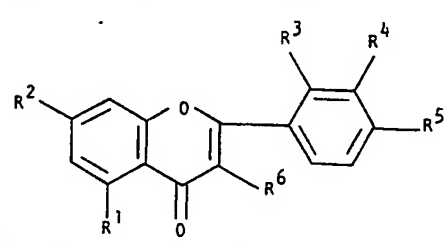
CH-4002 Basel(CH)

Prinder: Ishitsuka, Hideo
1-go, 405 Katsura-cho 1-banchi 1
Totsuka-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken(JP)

Frinder: Shirai, Haruyoshi 1622-4, Takamori

Isehara-shi, Kanagawa-ken(JP)

- Prinder: Umeda, Isao 204 Height Hakuraku 4-4-20, Rokkakubashi Kanagawa-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken(JP)
- 72 Erfinder: Suhara, Yasuji 9-506 Dream Height Matanocho 1403-banchi Totsuka-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken(JP)
- Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al,
 Patentanwälte Dr. Franz Lederer Reiner F. Meyer
 Lucile-Grahn-Strasse 22
 D-8000 München 80(DE)
- Neue Flavonderivate, deren Herstellung, diese neuen und bekannte Flavone als antivirale Wirkstoffe, ihre Verwendung und sie enthaltende pharmazeutische Präparate.
- (57) Antiviral aktive Verbindungen der Formel



worin R₁

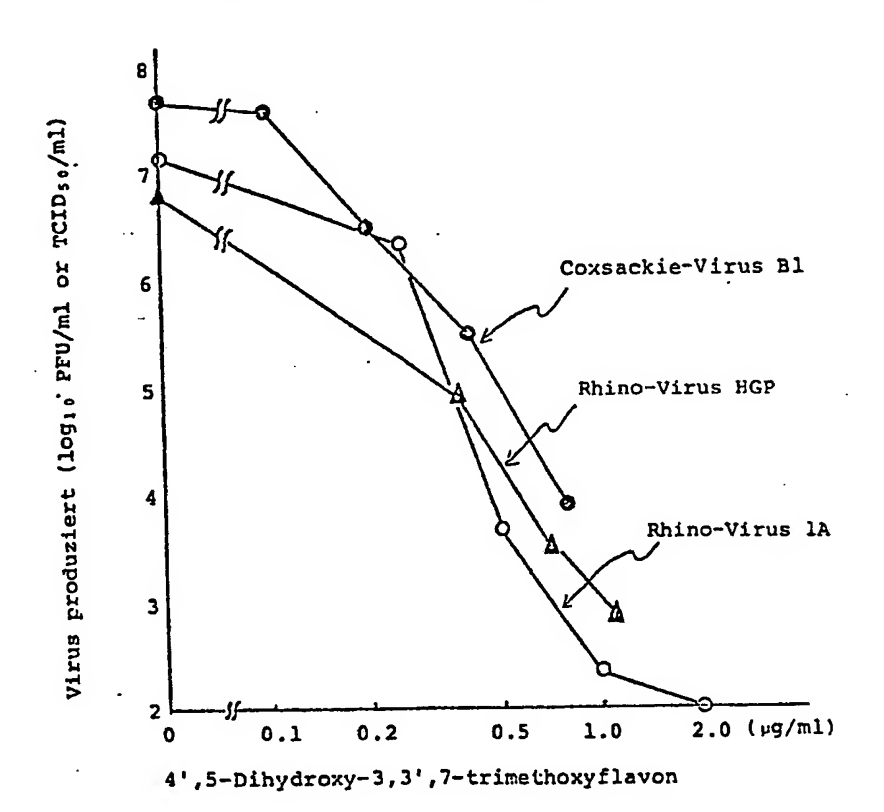
Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

8

- R² Hydroxy oder Niederalkoxy;
- R³ Wasserstoff oder Niederalkoxy;
- R⁴ Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy;
- R⁵ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxysubstituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und
- R⁶ Niederalkoxy darstellen.

pharmazeutische Präparate enthaltend eine Verbindung der allgemeinen Formel I und ein Verfahren zur Herstellung von neuen Verbindungen der Formel I.

Fig. 1. Hemmung der viralen Replikation durch 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon



RAN 4430/15

BEZEICHNUNG GEÄNDERT siehe Titelseite

Neue Flavonderivate, deren Herstellung und Präparate auf der Basis der neuen und tekannter Flavone.

- Die vorliegende Erfindung betrifft neue 3-Alkoxyflavonderivate, ein Verfahren zu deren Herstellung und pharmazeutische Präparate mit antiviraler Aktivität auf der Basis von 3-Alkoxyflavonderivaten.
- Die vorliegende Erfindung betrifft insbesondere antivirale Mittel, die als Wirksubstanz ein 3-Alkoxyflavonderivat der allgemeinen Formel

worin R¹ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy,
Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;
R² Hydroxy oder Niederalkoxy;
R³ Wasserstoff oder Niederalkoxy;
R⁴ Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy;

Nt/28.2.1980

R⁵ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und

R⁶ Niederalkoxy darstellen,

enthalten.

5

20

25

Die vorliegende Erfindung betrifft ebenfalls neue 10 Verbindungen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c}
R^{20} \\
R^{50}
\end{array}$$

worin R¹⁰ Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R²⁰ Hydroxy oder Niederalkoxy;

R40 Wasserstoff oder Niederalkoxy;

R⁵⁰ Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und

R⁶⁰ Niederalkoxy darstellen,

mit der Einschränkung, dass R^{50} nicht Acetoxy darstellt, wenn R^{10} Acetoxy ist, und dass R^{60} nicht Methoxy darstellt, wenn R^{50} Hydroxy ist,

sowie ein Verfahren zu deren Herstellung.

Eine Niederalkoxygruppe enthält 1-4 C-Atome, wobei

Methoxy und Aethoxy bevorzugt sind. Eine Niederalkanoyloxygruppe enthält 2-7 C-Atome wie beispielsweise Acetoxy,
Propionyloxy, Butyryloxy, Isobutyryloxy oder Pivaloyloxy.

Eine Niederalkoxycarbonyloxygruppe enthält bis zu 7 C-Atome, wobei Aethoxycarbonyloxy bevorzugt ist. Eine Aminoacylorype kann von einer aliphatischen Aminosäure abgeleitet werden; bevorzugte Aminoacyloxyreste sind L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy und α-Glutamyloxy. Eine Glycosyloxygruppe kann von einem Monosaccharid abgeleitet weden, wobei Glucosyloxy, Mannosyloxy und Galaktosyloxy besonders bevorzugt sind. Beispiele Hydroxy-substituierter Dicarbonsäurereste sind Reste der 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäure und der 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäure.

Repräsentative Beispiele von Verbindungen der Formel I sind:

15

A. Neue Verbindungen

```
4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;
        5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon;
        4'-(B-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trime-
20
    thoxyflavon;
        4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;
        4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-
   flavon;
         4'-(1-\alpha-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-
25
   flavon;
         4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-
    3,3',7-trimethoxyflavon;
         4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon;
         4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon;
30
         3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-flavon;
         4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon;
         5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon;
         5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-
35
   flavon;
         3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon;
         3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavon;
```

4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxyflavon;

B. Bekannte Verbindungen

4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;
4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon;
5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon;
3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon;
4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon;
5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon;
4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon;
4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

Nach dem erfindungsgemässen Verfahren können die neuen 3-Alkoxyflavonderivate der Formel II dadurch hergestellt werden, dass man

(a) die Hydroxygruppe in 4'-Stellung oder die Hydroxygruppen in 1- und 4'-Stellung einer Verbindung der allgemeinen Formel

worin R²¹ Niederalkoxy; R⁴¹ Wasserstoff oder
Niederalkoxy und R⁶¹ Niederalkoxy darstellen,
mit einem reaktionsfähigen Derivat einer niederen Alkancarbonsäure, einer aliphatischen Aminosäure, einer Hydroxy-substituierten Dicarbonsäure oder der Nicotinsäure
umsetzt oder

(b) die Hydroxygruppe in 4'-Stellung einer Verbindung



der Formel III mit einem reaktionsfähigen Derivat eines Monosaccharids glycosyliert oder

(c) ein 2',4',6'-Trihydroxy-2-alkoxyacetophenon mit einem Bis-(4-acetamidobenzoesäure)-anhydrid und einem Alkalimetallsalz der 4-Acetamidobenzoesäure behandelt und die erhaltene Verbindung mit einem Alkalimetallhydroxid zu einem 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-alkoxyflavon umsetzt und gewünschtenfalls durch weitere Umsetzung mit einem Diazoalkan in die entsprechende 7-Alkoxyverbindung überführt.

Die Acylierung gemäss Verfahrensvariante (a), die Glycosylierung gemäss Verfahrensvariante (b), sowie die Umsetzung gemäss Verfahrensvariante (c) des erfindungsgemässen Verfahrens können in an sich bekannter Weise durchgeführt werden und werden durch die später folgenden Beispiele illustriert.

Die erfindungsgemässen 3-Alkoxyflavonderivate der Formeln I und II zeigen antivirale Aktivitäten, insbesondere hemmen sie die Replikation von menschlichen Rhino-Viren und Entero-Viren, wie ECHO-Viren, Coxsackie-Viren, Polio-Viren und dergleichen in menschlichen embryonalen Lungenzellen oder HeLa-Zellkulturen in Dosen von 0,05-10 μg/ml.

Das Studium der antiviralen Aktivität ergab folgende Resultate:

30

1. <u>In vitro antivirale Aktivität</u>

1) Hemmung des viralen cytopathogenen Effektes

Eine Suspension von HeLa-Zellen (6 x 10^4) wird vermischt mit Rhino-Viren HGP (3 x 10^3 koloniebildende Einheiten PFU) oder Coxsackie-Viren Bl (3 x 10^3 PFU) und

į

auf einer Mikrotestplatte aufgetragen, die die zu testenden Verbindungen in einer Verdünnungsreihe enthält. Die Zellen werden anschliessend mit Eagle's essentiellem Minimalmedium kultiviert, das 2% Kälberserum, 1% Tryptosephosphatbrühe, 100 μ g/ml Streptomycin und 20 Einheiten/ml Penicillin G enthält. Der virale cytopathogene Effekt wird unter dem Mikroskop beobachtet, und zwar nach einem Tag Kultur bei 37°C für Coxsackie-Virusinfektion, und nach zwei Tagen Kultur bei 33°C für Rhino-Virusinfektion.

Die erhaltenen Resultate sind in der Tabelle 1 zusammengefasst. Die antivirale Aktivität der getesteten

Verbindungen wird angegeben als Konzentration, die nötig

ist, um den viralen cytopathogenen Effekt, verglichen

mit einer Kontrollkultur, um 50% zu hemmen (IC50). 20

25

10

Tabelle 1

Verbindung	IC _{SO} (µg/mt)			
verbriiduig	Rhino-Virus HGP	Coxsackie-Virus Bl		
4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon	0.1	0.1 - 0.2		
4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon	2 - 7	6 - 7		
5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon	0.5	>4		
3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon	3	3 - 10		
4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon	0.1	0.1		
5-hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon	1	>8		
4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon	0.3	1 - 3		
4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0.5	0.25 - 0.5		
5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0.25	0.25		
4'-(3-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy- -3,3',7-trimethoxyflavon	0.25	0.25 - 0.5		
4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0.5	0.25 - 0.5		
4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3'7trimethoxyflavon	0.25 - 0.5	0.25 - 0.5		
4'-(L-c-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0.25	0.25 - 0.5		
4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon	0.1 - 0.2	0.1 - 0.2		
4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon	1 - 3	3 - 10		
4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon	3 ·	- 10 - 30		
3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)flavon	0.3 - 1	0.3 - 1		
4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyilavon	0.1 - 0.2	0.1 - 0.2		
4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7trimethoxyflavon	0.3 - 1	0.3 - 1		
5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'(pivaloyloxy)-flavon	0.3	0.3 - 1		
5-(Isobutyrylcxy)-3,3',7-trimethoxy-4'(pivalcyloxy)-flavon	0.3	0.3 - 1		
3.3',7-Trimetnoxy-4',5-bis-(propicnyloxy)- flavon	0.1 - 0.2	0.1 - 1.2		
3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxy- flavon	0.05 - 0.1	0.05 - 0.1		
4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxy- flavon	0.05 - 0.1	0.05 - 0.1		
•				

Ausserdem zeigt die Tabelle 2 die in vitro Wirkungsspektren von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon (A) und 4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon (B).

Tabelle 2					
		minimale Hemm- konzentration	(µg/m2)		
Virus Stamm		(A)	(B)		
Rhino-Virus Typ 1A	İ	0.03	0.03		
RMINO-VII us 1/P 2		0.1	0.1		
. 3		0.1	0.3		
. 4		1.0	0.3 - 1.0		
. 9		0.1	0.3		
13		0.3 - 1.0	0.3 - 1.0		
14		0.1	0,3		
16		0.3	0.3 - 1.0		
17	Ì	0.3	0.1		
21		0.3	0.3		
26	1	0,3	0.3		
30		0.03 - 0.1	0,1		
32		0.1	- 0,3		
34		0.3	0,3		
36		0.3	0,3		
39		0.1	0,3		
44		0.05 - 0.5	0.5		
47		0.3	0.3		
50		0.3	0.3		
53		.0.1	0.3		
. 55		0.3	0.1 - 0.3		
Coxsackie-Virus A21		0.1 - 0.3	~		
B 1		0.1 - 0.2	0.1		
ECHO-Virus Typ 9		0.1 - 0.3	-		
11	:	0.1 - 0.3			
. 12	* *. *	0.1 - 0.3	•		
19		0.1 - 0.3	•		
Polio-Virus Typ 1		0.1 - 0.3	*		

2) Hemmung der viralen Replikation

Es wird der Effekt von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon auf die Replikation von Rhino-Viren HGP,

1A und Coxsackie-Viren B1 in HeLa Zellen getestet. Monoschichten der besagten Zellen (4 x 10⁵) werden mit jedem Virus (4 x 10⁴ PFU) während 60 Minuten infiziert.
Anschliessend werden die Zellen mit Eagle's essentiellem
Minimalmedium gewaschen und weiter im erwähnten Medium

kultiviert, das 2% Kälberserum, 1% Tryptosephosphatbrühe,
100 µg/ml Streptomycinsulfat, 20 Einheiten/ml Penicillin G und 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon in variablen Mengen enthält. Die Gesamtmenge der replizierten
Rhino-Viren bzw. Coxsackie-Viren in den Kulturen werden

zwei Tage bzw. einen Tag nach der Infektion bestimmt.

Die dabei erhaltenen Resultate sind in der Figur 1 dargestellt, und zeigen, dass 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, in Konzentrationen von 0,5-2 µg/ml, die virale Replikation beträchtlich reduziert. Bei diesen Konzentrationen wird das HeLa-Zellwachstum nicht beeinträchtigt.

2. In vivo antivirale Aktivität

25

1) Anti-Coxsackie-Virus-Aktivität

Verbindungen werden auf ihre antivirale Aktivität gegen

letale Infektionen mit Coxsackie-Virus Bl in Mäusen geprüft. Die 15 g schweren ddy-Mäuse werden intraperitoneal
mit etwa der 10-fachen LD₅₀ von Coxsachie-Viren Bl infiziert. Die infizierten Mäuse werden anschliessend vieroder neunmal, d.h. 2, 6, 18 und 30 Stunden oder 0, 2,

5, 18, 24, 42, 48, 66 und 72 Stunden nach der Infektion,
intraperitoneal, intravenös oder oral mit den Testsubstanzen behandelt. Die überlebenden Mäuse werden nach 21 Tagen

gezählt.

Die so erhaltenen Resultate sind in der Tabelle 3 zusammengefasst. Kontrollmäuse, welche mit Phosphat-gepufferter Kochsalzlösung oder Wasser behandelt werden, sterben 3 bis 5 Tage nach der Infektion.

10
15
20

- 11 - Tabelle 3

			-	·		•
Verbindung_		Dos	is	No de la compagne de	Verab- reichung	Ueberlebende
4',5-Dihydroxy-3,3',7-	20	mg/kg	x	91)	i.p.	20
trimethoxyflavon	10		×		n	10
•	40	ft	×	9	p.o.	30
••	20	18	x	9	В	: 10
5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)- 3,3',7-trimethoxyflavon	10	mg/kg	×	9	i.v.	54
4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy- 3,3',7-trimethoxyflavon	10	mg/kg	×	9	i.v.	42
4'-(L-Glutaminyloxy)-5- hydroxy-3,3',7-trimethoxy- flavon	_10	mg/kg	×	9	i.v.	54 ·
3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis	20	mg/kg	x	9	p.o.	30 .
(nicotinoyloxy) flavon	10		x		n	40
4',5-Diacetoxy-3,3',7-	20	mg/kg	v		, ,	
trimethoxyflavon	10		x		i.p.	67 54
	80		-	42)	p.o.	60
	40	11	×		"	50
•	40	49	x	9	#	50
·	20	**	x	9	· tr	20
4',5-Bis(ethoxycarbonyloxy)-	20	mg/kg	×	9	p.o.	30
3,31,7-trimethoxyflavon	10				p.0.	30
	_ •			-		
5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-	20	mg/kg	x	9	p.o.	40
trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)	10	**	x	9	n	30
flavon						
keine		•			``	0

Die folgende Tabelle 4 zeigt die antivirale Aktivität von 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon gegen Infektionen mit verschiedenen Mengen an Coxsackie-Viren Blin Mäusen. Die Verbindung, in einer Lösung von 0,5% Carin Mäusen. Die Verbindung, in einer Lösung von 0,5% Carin boxymethylcellulose suspendiert, wird oral 0, 2, 5, 18, 24, 42, 48, 66 und 72 Stunden nach der letalen Infektion mit Coxsackie-Viren Bl (i.p.) verabreicht. Die überlebenden Mäuse werden nach 21 Tagen gezählt.

10

Tabelle 4

ſ	Verabreichung mit	Vebe	Ueberlebende/Total			
		Infektion mit				
obengenannter	Coxsackie-Virus Bl (LD ₅₀)					
4.5	Verbindung	2,5x	10x	40x	160x	
15	//	4/7	3/7	2/7	2/7	
	40 mg/kg x 9	3/7	2/7	1/7	1/7	
	20 " x 9	2/7	1/7	0/7	0/7	
	10 " x 9	0/7	0/7	0/7	0/7	
20			,			

2) Anti-Influenza-Virus-Aktivität

4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon wird auf eine
Aktivität gegen Influenza-Virus A2/Adachi in Mäusen getestet. Die 12 g schweren ddy-Mäuse werden intranasal mit etwa der 5-fachen LD₅₀ von Influenza-Virus infiziert.
Die Mäuse werden neunmal mit der Verbindung intraperitoneal behandelt, und die Ueberlebenden werden nach 21 Tagen gezählt.

Tabelle 5

	Behandlung	Ueberlebende (%)		
5	Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxy- flavon		0/8	(0)
	20 mg/kg x 9, * 40 mg/kg x 9, Amantadin	i.p.	2/7 3/8	(29) (38)
10	20 mg/kg x 9 40 mg/kg x 9,	i.p. i.p.	0/6	(0) (29)

^{*} verabreicht 0,5 Stunden vor und 4, 8, 12, 24, 28, 32, 48 und 56 Stunden nach der Infektion

Wie aus der Tabelle 5 hervorgeht, ist die antivirale Aktivität der Verbindung mindestens so hoch wie diejenige von Amantadin, einem konventionellen Anti-Influenza-Virus20 Mittel.

Darüberhinaus werden die erfindungsgemässen Verbindungen gut vertragen und zeigen keinerlei Cytotoxizität bei Konzentrationen, die 10-100x höher sind als die Konzentrationen, die eine antivirale Aktivität bewirken. Bei oraler Verabreichung an Mäusen, bewirken die Verbindungen keine toxischen Symptome bei Dosen von 5 g/kg. Die folgende Tabelle 6 enthält Angaben über die akute Toxizität für Mäuse.

2

Tabelle 6

5	Verbindung	LD ₅₀ (mg/kg) 1)		
3		i.p. ²)	p.o. ²⁾	
	4',5-Dihydroxy-3,3',7- trimethoxyflavon	>1,000	>5,000	
10	5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)- 3,3',7-trimethoxyflavon	1,000	>5,000	
	4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy- 3,3',7-trimethoxyflavon 4'-(L-Glutaminyloxy)-5-	>1,000	>5,000	
15	hydroxy-3,3',7-trimethoxy- flavon 4',5-Diacetoxy-3,3',7-	>1,000	>5,000	
	trimethoxyflavon	>1,000	>5,000	

20

- 1) Den 15-20 g schweren ddy-Mäusen wird eine einmalige Dosis der entsprechenden Verbindung verabreicht. Die Ueberlebenden werden nach 21 Tagen gezählt.
- 2) Die Verbindungen werden in Dimethylsulfoxid gelöst.
- 3) Die Verbindungen werden in einer Lösung von 0,5% Carboxymethylcellulose suspendiert und mit Ultraschall behandelt.

Wie bereits oben erwähnt können Verbindungen der Formeln I und II als Medikamente gegen virale Erkrankungen verwendet werden, die durch Rhino-Viren, Entero-Viren, Influenza-Viren und dergleichen verursacht werden; und zwar als Bestandteil von pharmazeutischen Präparaten.

1.3

Die pharmazeutischen Präparate enthalten mindestens eine der erwähnten antiviral wirksamen Verbindungen zusammen mit einem verträglichen pharmazeutischen Träger. Dieser Träger kann ein für die enterale, perkutane oder parenterale Verabreichung geeignetes organisches oder anorganisches Trägermaterial sein, wie z.B. Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Lactose, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Oele, Polyalkylenglykole, Vaseline und dergleichen. Darüberhinaus können die pharmazeutischen 10 Präparate weitere pharmazeutisch wertvolle Stoffe enthalten, wie fiebersenkende Mittel, schmerzstillende Mittel, entzündungshemmende Mittel, Antihistamine, Interferonstarter und dergleichen. Die pharmazeutischen Präparate können oral, z.B. in Form von Tabletten, Kapseln, 15 Pillen, Pulver, Granulaten, Lösungen, Sirupen, Suspensionen, Elixiren und dergleichen verabreicht werden. Die Verabreichung kann aber auch parenteral, z.B. in Form von sterilen Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen, oder lokal, in Form von Lösungen, Suspensionen, Salben, Pudern, Aerosolen und dergleichen, erfolgen. Die pharmazeutischen Präparate können sterilisiert sein und/oder Bestandteile enthalten, wie Konservierungsmittel, Stabilisatoren, Netzmittel, Emulgatoren, Salze, um den osmotischen Druck zu variieren, und Puffersubstanzen.

25

Die pharmazeutischen Präparate können so verabreicht werden, dass die Konzentration des aktiven Wirkstoffes grösser ist als die erforderliche minimale Hemmkonzentration.

30

35

Die Behandlungsdosis ist abhängig von der Verabreichungsart, vom Alter, Gewicht und Befinden des Patienten und insbesondere von der Krankheit, die behandelt werden soll. Typische Dosierungen für Erwachsene sind z.B. 100-1000 mg, drei- bis sechsmal täglich oral oder parenteral verabreicht und 0,1-100 μ g/cm², drei- bis sechsmal täglich lokal verabreicht.

Die folgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung erläutern, ohne sie jedoch einzuschränken:



Beispiel 1

Eine Mischung aus 0,67 g 2',6'-Dihydroxy-2,4'-dimethoxyacetophenon, 3,5 g Bis-[4-(benzyloxy)-3-methoxybenzoesäure]-anhydrid und 1 g Natrium 4-(Benzyloxy)-3methoxybenzoat wird während 3 Stunden unter vermindertem
Druck auf 180-185°C erwärmt. Nach Abkühlen gibt man 12 ml
einer 10 prozentigen alkoholischen Kaliumhydroxidlösung
hinzu, und erhitzt die Mischung unter Stickstoff während
30 Minuten zum Rückfluss. Die abgekühlte Mischung wird
mit 20 ml 1N Salzsäure versetzt und mit 100 ml Chloroform ausgeschüttelt. Die organische Phase wird abgetrennt
und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel mit Chloroform chromatographiert. Nach Umkristallisieren aus Essigester/Hexan erhält man 0,86 g (60%) 4'(Benzyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als gelbe
Kristalle vom Schmelzpunkt 156-157°C.

Eine Lösung von 0,86 g 4'-(Benzyloxy)-5-hydroxy3,3',7-trimethoxyflavon in 30 ml Aethanol wird mit 50 mg
5% Palladium auf Kohle, bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach 1 Stunde wird vom Katalysator abfiltriert und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird
aus Essigester/Hexan umkristallisiert. Man erhält 0,58 g
(90%) 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als gelbe
Kristalle vom Schmelzpunkt 171-173°C.

Beispiel 2

Aus 2'-Hydroxy-2,4',6'-trimethoxyacetophenon erhält man in Analogie zu Beispiel 1 4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon vom Schmelzpunkt 221-223°C (Ausbeute 24%).

Beispiel 3

35

Aus 2',4',6-Trihydroxy-2-methoxyacetophenon, Bis-(4-methoxybenzoesäure)-anhydrid und Natrium-4-methoxybenzoat



erhält man in Analogie zu Beispiel 1 5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 238-239°C (Ausbeute 40%).

Beispiel 4

5

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-[3-(benzyloxy)-4-methoxybenzoesäure]-anhydrid und Natrium 3-(benzyloxy)-4-methoxybenzoat 33% 3',5-Dihydroxy-3,4',-7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 171°C.

10

Beispiel 5

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-(4-benzyloxy-benzoesäure)-anhydrid und Natrium-4-benzyloxy-benzoat 33% 4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon vom Schmelz-punkt 252-253°C.

Beispiel 6

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-(4-methoxybenzoesäure)-anhydrid und Kalium-4-methoxybenzoat 37% 5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 143-145°C.

25

30

Beispiel 7

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-[4-(benzyloxy)-2-methoxybenzoesäure]-anhydrid und Natrium-4-(benzyloxy)-2-methoxybenzoat 50% 4',5-Dihydroxy-2',-3,7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 191-192°C.

Beispiel 8

Eine Mischung aus 250 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, 60 mg Natriumacetat und 70 mg Essigsäureanhydrid wird während 2 Stunden auf 100°C erwärmt. Nach
Eindampfen der Reaktionsmischung wird der Rückstand mit

30 ml Chloroform extrahiert. Das Lösungsmittel wird entfernt, und der Rückstand mehrmals aus Methanol umkristallisiert. Dabei erhält man 250 mg (90%) 4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als gelbe Kristalle vom Schmelzpunkt 168-169°C.

Beispiel 9

Eine Lösung von 460 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-tri
methoxyflavon und 600 mg N,N'-Di-(benzyloxycarbonyl)-Llysin in 5 ml Pyridin wird auf -10 bis -5°C abgekühlt.

Ueber einen Zeitraum von 5 Minuten gibt man unter Rühren 0,21 ml Thionylchlorid hinzu und lässt während 3 Tagen bei -5°C stehen. Anschliessend gibt man 30 ml Wasser

hinzu, und extrahiert die Mischung mit 50 ml Chloroform.

Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet
und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert, unter Eluieren mit Chloroform.

Dabei erhält man 920 mg des N,N'-Di-(benzyloxycarbonyl)
L-lysylesters von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

920 mg dieses Esters werden in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Nach 45 Minuten
bei Raumtemperatur wird die Mischung lyophilisiert und ergibt 780 mg 5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxy-flavon als schwach gelbes Pulver vom Schmelzpunkt 164°C (Zers.).

30

35

Beispiel 10

Eine eisgekühlte Lösung von 250 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon in 10 ml Aceton wird abwechslungs-weise mit einer Lösung von 400 mg 2,3,4,6-tetra-0-Acetyl-α-D-glucopyranosylbromid in 10 ml Aceton und 5 ml 0,8 prozentiger wässriger Natronlauge unter Rühren über einen Zeitraum von 30 Minuten versetzt. Nach 3 Stunden bei Raum-



temperatur gibt man 20 ml 0,2 prozentiger Natronlauge hinzu und rührt während weiteren 3 Stunden bei Raumtemperatur. Die entstandenen Kristalle werden abfiltriert und aus Ethanol umkristallisiert. Dabei erhält man 390 mg (80%) 4'-(ß-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als schwach gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 203-204°C.

Beispiel 11

10

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon und 360 mg N-(Benzyloxycarbonyl)-L-alanin
in 5 ml Pyridin wird auf -10 bis -5°C gekühlt. Ueber einen
Zeitraum von 15 Minuten gibt man unter Rühren 0,38 g

Thionylchlorid hinzu, und lässt die Reaktionsmischung
während 3 Stunden bei -5°C stehen. Nach Zugabe von 30 ml
Wasser wird die Mischung mit 50 ml Chloroform extrahiert.
Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet
und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel unter Eluieren mit Chloroform gereinigt. Dabei erhält man 640 mg des N-(Benzyloxycarbonyl)-L-alanylesters
von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

10st, die 25% Bromwasserstoff enthält. Die Lösung wird während 45 Minuten bei Raumtemperatur stehengelassen und anschliessend lyophilisiert. Das so erhaltene gelbe Pulver wird dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen.

Das unlösliche Material wird im Vakuum über Phosphorpentoxid getrocknet und ergibt 370 mg (64%) 4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon-hydrobromid vom Schmelzpunkt 201-203°C.

Beispiel 12

35

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-tri-methoxyflavon und 450 mg N-(Benzyloxycarbonyl)-L-gluta-

min in 5 ml Pyridin wird auf -10 bis -5°C abgekühlt. Ueber einen Zeitraum von 15 Minuten gibt man 200 mg Thionyl-chlorid unter Rühren hinzu und lässt die Reaktionsmischung während 3 Stunden bei -5°C stehen. Man gibt 30 ml Wasser hinzu und schüttelt die erhaltene Mischung mit 50 ml Chloroform aus. Der Extrakt wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert, unter Eluieren mit Chloroform/Methanol (9:1, v/v) und ergibt 830 mg des

N-(Benzyloxycarbonyl)-L-glutaminylesters von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

830 mg dieses Esters werden in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Man lässt die Lösung während 45 Minuten bei Raumtemperatur stehen, lyophilisiert, und wäscht den Rückstand mit Methylenchlorid. Dabei erhält man 750 mg (98%) 4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon-hydrobromid vom Schmelzpunkt 185-188°C.

20

25

3C

Beispiel 13

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trime-thoxyflavon und 600 mg 5-p-Nitrobenzyl-N-(benzyloxycarbonyl)-L-glutamat in 5 ml Pyridin wird auf -10 bis -5°C abgekühlt. Ueber einen Zeitraum von 15 Minuten gibt man 0,17 g Thionylchlorid unter Rühren hinzu und lässt die Reaktionsmischung während 3 Stunden bei -5°C stehen. Anschliessend versetzt man mit 30 ml Wasser, schüttelt die Mischung mit 50 ml Chloroform aus, trocknet den Extrakt über Natriumsulfat und dampft im Vakuum ein. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert, mit Essigester/Hexan (1:1, v/v) als Elutionsmittel. Man erhält so 670 mg schwach gelbe Kristalle.

35

670 mg dieses Materials, gelöst in 50 ml Chloroform, werden an 50 mg Palladiumschwarz bei Raumtemperatur und

unter Normaldruck während 3 Stunden hydriert. Anschliessend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft. Der Rückstand wird nach Waschen mit 10 ml Methylenchlorid in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthalten. Nach 45 Minuten bei Raumtemperatur wird lyophilisiert und der Rückstand dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Dabei erhält man 370 mg (84%) 4'- (L-α-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon-hydrobromid vom Schmelzpunkt 243-246°C.

10

Beispiel 14

Eine Lösung aus 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, 470 mg Mono-p-methoxybenzylester von 2,315 O-Isopropylidenweinsäure und einem Tropfen Dimethylformamid in 5 ml Pyridin wird auf -10 bis -5°C gekühlt. Dazu
gibt man über einen Zeitraum von 15 Minuten 170 mg Thionylchlorid, und lässt die Mischung bei -5°C während 3
Stunden stehen. Anschliessend gibt man 30 ml Wasser hinzu, schüttelt die Mischung mit 50 ml Chloroform aus, trocknet den Extrakt über Natriumsulfat, filtriert und dampft
ein. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert,
unter Eluieren mit Chloroform, wobei man 520 mg eines
schwach gelben Festkörpers erhält.

25

30

35

Dieser Festkörper wird, gelöst in 50 ml Chloroform, an 50 mg Palladiumschwarz bei Raumtemperatur und Normaldruck während 3 Stunden hydriert. Anschliessend wird vom Katalysator abfiltriert und zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird nach Waschen mit Methylenchlorid in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Nach 45 Minuten bei Raumtemperatur wird lyophilisiert und der Rückstand dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Man erhält 280 mg (74%) 4'-(3-Carboxy-2,3-dieydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 179-180°C.





Beispiel 15

Eine Mischung aus 847 mg 2',4',6'-trihydroxy-2-methoxyacetophenon, 5,82 g Bis-(4-acetamidobenzoesäure)anhydrid und 1,2 g Natrium 4-acetamidobenzoat wird unter
vermindertem Druck während 3 Stunden auf 230°C erhitzt.
Nach Abkühlen gibt man 90 ml Methanol und 40 ml 40 prozentige wässrige Kalilauge hinzu und erhitzt die Mischung
während 1 Stunde zum Rückfluss. Nach Entfernen des Methanols im Vakuum wird der wässrige Rückstand mit 200 ml
Wasser verdünnt und die erhaltene Suspension filtriert.
Das Filtrat wird mit Kohlendioxid gesättigt und dreimal
mit je 150 ml Essigester ausgeschüttelt. Die vereinigten
organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man
erhält 460 mg Rohprodukt.

Der Rückstand wird an 15 g Silicagel chromatographiert unter Eluieren mit Essigester/Hexan (1:1, v/v).

Durch Eindampfen von 120 ml Eluat im Vakuum erhält man
einen gelben Rückstand. Nach Umkristallisieren aus Methanol resultieren 17 mg 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon als schwach gelbe Kristalle: 1H-NMR-Spektrum (in
DMSO-d⁶) 3,75(3H), 5,98(2H), 6,16(1H), 6,41(1H), 6,68(2H),

7,83(2H), 11(1H, breit) und 12,82 ppm(H).

Die Säule wird anschliessend mit Aceton/Methanol (1:1, v/v) eluiert. Nach Entfernen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit einer ätherischen Diazomethanlösung behandelt. Nach Stehen über Nacht bei Raumtemperatur wird die Lösung eingedampft und ergibt 400 mg. eines Festkörpers.

30

Der Rückstand wird an 18 g Silicagel unter Eluieren mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man Fraktionen zu 30 ml sammelt. Die Fraktionen Nr. 3-9 werden vereinigt, im Vakuum eingedampft und ergeben einen gel-

ben kristallinen Rückstand. Durch Umkristallisieren aus Methanol erhält man 129 mg 4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dime-thoxyflavon als gelbe Kristalle vom Schmelzpunkt 221°C.

Beispiel 16

Eine in einem Eisbad gekühlte Lösung von 200 mg (0,58 mMol) 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon in 10 ml Pyridin wird über einen Zeitraum von 10 Minuten unter 10 Rühren mit 220 mg (1,2 mMol) Nicotinoylchlorid-hydrochlorid versetzt. Nach 3-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird die Mischung im Vakuum eingedampft, wobei ein öliger Rückstand anfällt.

Der Rückstand wird in 30 ml Chloroform aufgenommen und nacheinander zweimal mit je 20 ml gesättigter Natriumbicarbonatlösung und 20 ml Wasser gewaschen. Die Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft, dabei erhält man 200 mg eines Festkörpers. Durch Umkristallisieren aus Benzol erhält man 170 mg (53%) 3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-flavon als farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 212-214°C.

Beispiel 17

25

30

35

5

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Propionylchlorid 47% 3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon vom Schmelzpunkt 106-107°C.

Beispiel 18

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Acetylchlorid rohes 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon, das nach Umkristallisieren aus Essigester/Hexan reines Produkt vom Schmelzpunkt 165-166°C liefert (Ausbeute 90%).

Beispiel 19

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Ethylchlorformiat rohes 4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon, das nach Umkristallisieren aus Essigester/Hexan bei 106-107°C schmilzt (Ausbeute 95%).

Beispiel 20

Eine Lösung von 0,2 g 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon in 3 ml Pyridin wird unter Rühren mit 0,15 ml Pivaloylchlorid versetzt. Die Mischung wird während 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschliessend noch während 1 Stunde auf 75°C erwärmt. Nach dem Abkühlen dampft man ein und erhält einen öligen Rückstand.

Der Rückstand wird in 10 ml Ethanol/Hexan (1:1, v/v) gelöst und während der Nacht in einem Kühlschrank stehengelassen. Die so erhaltenen Kristalle werden abfiltriert, 20 mit Hexan gewaschen und getrocknet. Man erhält 200 mg 5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 163-164°C.

Beispiel 21

25

35

Eine Lösung von 0,2 g 5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon in 3 ml Pyridin wird unter Rühren mit 0,05 ml Isobutyrylchlorid versetzt und während 3 Stunden bei Raumtemperatur stehengelassen. Nach Entfernen des Lösungsmittels dampft man im Vakuum ein, nimmt den öligen Rückstand in 5 ml Ethanol/Hexan (1:1, v/v) auf, und lässt die Lösung über Nacht in einem Kühlschrank stehen. Die so erhaltenen Kristalle werden abfiltriert, mit Hexan gewaschen und getrocknet. Man erhält 200 mg 5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon als farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 151-152°C.

Beispiel 22

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus 2-Ethoxy-2',6'-dihydroxy-4'-methoxyacetophenon 3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavon als schwach gelbes Pulver. Durch Umkristallisieren aus Ethanol erhält man reines Produkt als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 168-169°C.

Beispiel 23

10

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus 2',6'-Di-hydroxy-2-isopropoxy-4'-methoxyacetophenon 4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxyflavon als schwach gelbes Pulver. Durch Umkristallisieren aus Aethanol erhält man reines Produkt als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 169-171°C.

20

25

DS 4430/15

Patentansprüche

1. 3-Alkoxyflavonderivate der allgemeinen Formel

 $\begin{array}{c}
R^{20} \\
R^{50}
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R^{60}
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R^{60}
\end{array}$

worin R¹⁰ Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R²⁰ Hydroxy oder Niederalkoxy;

:5

20

25

30

R⁴⁰ Wasserstoff oder Niederalkoxy;

R⁵⁰ Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy

oder Niederalkoxycarbonyloxy und

 $\rm R^{60}$ Niederalkoxy darstellen, mit der Einschränkung, dass $\rm R^{50}$ nicht Acetoxy darstellt, wenn $\rm R^{10}$ Acetoxy ist, und dass $\rm R^{60}$ nicht Methoxy darstellt, wenn $\rm R^{50}$ Hydroxy ist.

2. Eine der nachfolgenden Verbindungen gemäss Anspruch 1:

4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, 5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon,

4'-(B-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trime-thoxyflavon,

4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon,

4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon,

4'-(L- α -Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon,

4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy3,3',7-trimethoxyflavon,
4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon,
4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon,
3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-flavon,
4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon,
5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon,
5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)flavon,

5

25

30

35

3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon,
3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavon und
4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxyflavon.

3. Verfahren zur Herstellung von 3-Alkoxyflavonderivaten der allgemeinen Formel

worin R¹⁰ Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R²⁰ Hydroxy oder Niederalkoxy;

R40 Wasserstoff oder Niederalkoxy;

Hydroxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und

 ${\tt R}^{60}$ Niederalkoxy darstellen,

mit der Einschränkung, dass R⁵⁰ nicht Acetoxy darstellt, wenn R¹⁰ Acetoxy ist, und dass R⁶⁰ nicht Methoxy darstellt, wenn R⁵⁰ Hydroxy ist,

dadurch gekennzeichnet, dass man

a) die Hydroxylgruppe in 4'-Stellung oder die Hydroxylgruppen in 1- und 4'-Stellung einer Verbindung der allgemeinen Formel

worin R²¹ Niederalkoxy; R⁴¹ Wasserstoff oder

Niederalkoxy und R⁶¹ Niederalkoxy darstellen,

mit einem reaktionsfähigen Derivat einer niederen Alkancarbonsäure, einer aliphatischen Aminosäure, einer Hydroxy-substituierten Dicarbonsäure oder der Nicotinsäure
umsetzt, oder

- b) die Hydroxylgruppe in 4'-Stellung einer Verbindung der Formel III mit einem reaktionsfähigen Derivat eines Monosaccharids glycosyliert, oder
- c) ein 2',4',6'-Trihydroxy-2-alkoxyacetophenon mit einem Bis-(4-acetamidobenzoesäure)-anhydrid und einem Alkalimetallsalz der 4-Acetamidobenzoesäure behandelt und die erhaltene Verbindung mit einem Alkalimetallhydroxid zu einem 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-alkoxyflavon umsetzt, und gewünschtenfalls durch weitere Umsetzung mit einem Diazoalkan in die entsprechende 7-Alkoxyverbindung überführt.

4. Ein 3-Alkoxyflavonderivat der Formel

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^5
 R^1
 R^6

10

15

23

30

5

worin R¹ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder Niederalkoxy;

R³ Wasserstoff oder Niederalkoxy;

R4 Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy;

R⁵ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy

und

R⁶ Niederalkoxy darstellen, als antiviraler Wirkstoff.

5. Eine Verbindung gemäss Anspruch 2 als antiviraler Wirkstoff.

6. Eine der folgenden Verbindungen als antiviraler Wirkstoff:

4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon,

4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon,

5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon,

3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon,

4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon,

35 5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon,

4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon und

4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon.



7. Ein pharmazeutisches Präparat, das als aktiven Wirkstoff ein 3-Alkoxyflavonderivat der Formel

10

15

20

5

worin R¹ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder Niederalkoxy;

R³ Wasserstoff oder Niederalkoxy;

R4 Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy;

R⁵ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und

R⁶ Niederalkoxy darstellen,

enthält.

25

- 8. Ein pharmazeutisches Präparat, das als aktiven Wirkstoff eine Verbindung gemäss Anspruch 2 enthält.
- 9. Ein pharmazeutisches Präparat, das als aktiven ^{3C} Wirkstoff eine der folgenden Verbindungen enthält:

4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon,

4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon,

5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavón,

3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon,

4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon,

5-Hydroxy-3,41,7-trimethoxyflavon,

4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon und



4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

10. Die Verwendung von 3-Alkoxyflavonderivaten der Formel

5

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^5
 R^6

10

15

20

worin R¹ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Niederalkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder Niederalkoxy;

R³ Wasserstoff oder Niederalkoxy;

R4 Wasserstoff, Hydroxy oder Niederalkoxy;

R⁵ Hydroxy, Niederalkoxy, Niederalkanoyloxy, Aminoacyloxy, Glycosyloxy, einen Hydroxy-substituierten Dicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder Niederalkoxycarbonyloxy und

R⁶ Niederalkoxy darstellen,

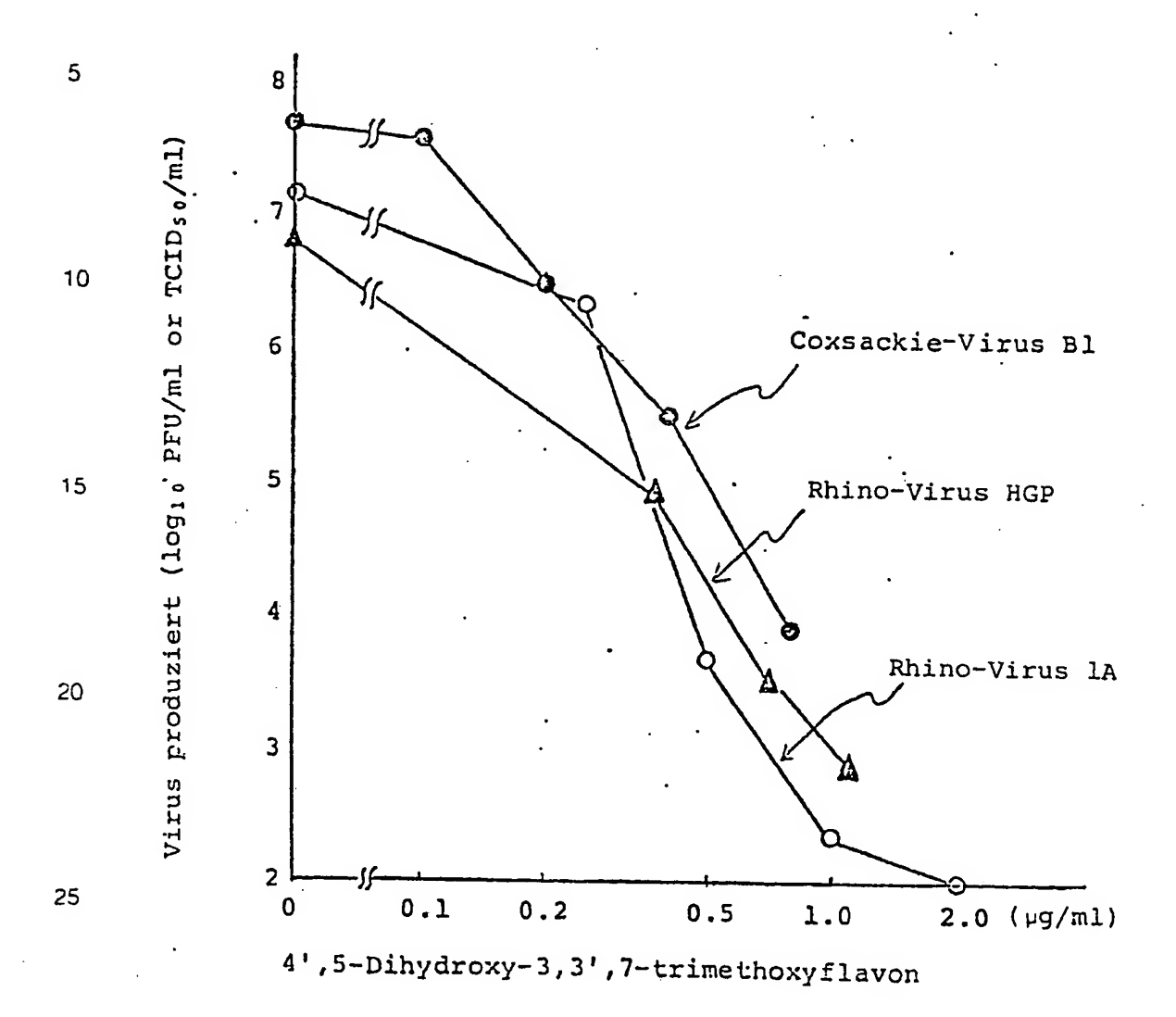
25 als antivirale Mittel.

* * *

30

1/1

Fig. 1. Hemmung der viralen Replikation durch 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon





ĵ

Nummer der Anmeldung

Europäisches

Buropäisches

der nach Regel 45 des Europäischen Patent
übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 80101894.6

				KLASSIFIKATION DER
	EINSCHLÄGIGE		betrifft	ANMELDUNG (Int CI)
gorie	Kennzeichnung des Dokuments mit maßgeblichen Teile	Angabe, sowert erforderlich, der	Anspruch	
	AT - B - 306 716 (BIOSEDRA)	1,4	C 07 D 311/30
	+ Patentansprüc			A 61 K 31/35
	+ Patentanoprae			·
1	DE - A1 - 2 427 59	· AT (FISONS)	1,4,7-9	
	+ Patentansprüc	111E 1,00 01 .		·
	1 703 03°	E (COCTEME)	1,4,7-9	
	DE - A - 1 793 02		, , , , ,	
	+ Patentansprü	cne +		
			3 4 7 6	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int CI.2)
	DE - A - 1 493 54	- .	1,4,7-9	
	+ Patentansprü	che 1,14 +		0 07 5 211 /00
				C 07 D 311/00
		••		A 61 K 31/00
				KATEGORIE DER
	OLLSTÄNDIGE RECHER		Palantanmal	GENANNTEN DOKUMENTE
Nach A	uttassung der Recherchenabtellung er en Vorschriften des Europälschen Pate der Grundlage einiger Patentansprüche	itspricht die vorliegende europaische ntübereinkommens so wenig, daß - es a sinnynlie Ermittlungen fiber den Star	nicht möglich der Technik	X: von besonderer Bedeutung A: technologischer Hintergrun
durchz	uführen.	1-9		O: nichtschriftliche Offenbarun
Unvoll	ndig recherchierte Patentansprüche: ständig recherchierte Patentansprüche:	•		P: Zwischenliteratur
Nicht r Grund	echerchierte Patentansprüche: für die Beschränkung der Recherche:			T: der Erlindung zugrunde liegende Theorien oder
	Verfahren zur th	erapeutischen Beh	andlung	Grundsatze
	des menschlicher	oder tierischen	Körpers	E: kollidierende Anmeldung
	(Art. 52(4) EPÜ)			D: in der Anmeldung angeführ Dokument
				L: aus andern Grunden
				angefuhrtes Dokument
				&: Mitglied der gleichen Paten familie. übereinstimmen
				Dokument
Reco	erchenort	Boatum der Recherche	Prüfer	
	WIEN	18-06-1980		HAMMER



① Veröffentlichungsnummer: 0019081

12

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- 45 Veröffentlichungstag der Patentschrift: 24.10.84
- (f) Int. Ci.3: C 07 D 311/30, A 61 K 31/35

- ② Anmeldenummer: 80101894.6
- 22 Anmeldetag: 09.04.80

- Neue Flavonderivate, deren Herstellung, diese neuen und bekannte Flavone als antivirale Wirkstoffe und sie enthaltende pharmazeutische Präparate.
- 30 Priorität: 10.04.79 GB 7912610 25.02.80 GB 8006259
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.80 Patentblatt 80/24
- Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 24.10.84 Patentblatt 84/43
- Benannte Vertragsstaaten:
 BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- Entgegenhaltungen:
 EP-A-0 004 579
 AT-B-306 716
 DE-A-1 493 546
 DE-A-1 793 025
 DE-A-2 427 597

Steinegger, Hänsel: Lehrbuch d.ailgem. Pharmakognosie, Berlin 1963, S. 168-169

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

- Patentinhaber: F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO. Aktiengesellschaft, CH-4002 Basel (CH)
- 1-go, 405 Katsura-cho 1-banchi 1, Totsuka-ku Yokohama-shi, Kanagawa-ken (JP) Erfinder: Shirai, Haruyoshi, 1622-4, Takamori, Isehara-shi, Kanagawa-ken (JP) Erfinder: Umeda, Isao 204 Height Hakuraku, 4-4-20, Rokkakubashi Kanagawa-ku, Yokohama-shi, Kanagawa-ken (JP) Erfinder: Suhara, Yasuji 9-506 Dream Height, Matanocho 1403-banchi Totsuka-ku, Yokohama-shi, Kanagawa-ken (JP)
- Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al, Patentanwälte Dr. Franz Lederer Reiner F. Meyer Lucile-Grahn-Strasse 22, D-8000 München 80 (DE)

019 08

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

15

20

25

30

35

40

45

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 3-Alkoxyflavonderivate, ein Verfahren zu deren Herstellung und pharmazeutische Präparate mit antiviraler Aktivität auf der Basis von 3-Alkoxyflavonderivaten.

1

Die vorliegende Erfindung betrifft insbesondere antivirale Mittel, die als Wirksubstanz ein 3-Alkoxyflavonderivat der allgemeinen Formel

worin

 R^1 Hydroxy, C_{1-4} -Alkoxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

R³ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy

R4 Wasserstoff, Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

 R^5 Hydroxy, C_{1-4} -Alkoxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α -Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, einen 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy und

R⁶ C₁₋₄-Alkoxy darstellen, enthalten.

Die vorliegende Erfindung betrifft ebenfalls neue Verbindungen der allgemeinen Formel

worin

R¹⁰ Hydroxy, C₂₋₇-Alkanoyloxy, C₂₋₇-Alkoxycar-bonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R²⁰ Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

R⁴⁰ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy;

 R^{50} Hydroxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α -Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, einen 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy und $R^{60}C_{1-5}$ -Alkoxy darstellen,

mit der Einschränkung, dass R⁵⁰ nicht Acetoxy darstellt, wenn R¹⁰ Acetoxy ist, und dass R⁶⁰ nicht Methoxy darstellt, wenn R⁵⁰ Hydroxy ist, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung.

Bevorzugte C_{1-4} -Alkoxygruppen sind Methoxy und Äthoxy. Beispiele von C_{2-4} -Alkanoyloxygruppen sind Acetoxy, Propionyloxy, Butyryloxy, isobutyryloxy und Pivaloyloxy.

Der Stand der Technik wird illustriert durch die im Lehrbuch der allgemeinen Pharmakognosie Berlin 1963, Seiten 168–169 und in der Deutschen Offenlegungsschrift No. 2 427 597 beschriebenen Flavone mit pharmazeutischer Verwendung, die sich jedoch strukturell von den erfindungsgemäsen 3-Alkoxyflavonen unterscheiden.

Repräsentative Beispiele von Verbindungen der Formel I sind:

A. Neue Verbindungen

4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;

5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxy-flavon:

4'-(β-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;

4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon;

4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;

4'-(1-α-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;

4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon;

4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon;

4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon;

3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)flavon;

4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trl-methoxyflavon;

5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon;

5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'(pivaloyloxy)-flavon;

3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon;

3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxy-flavon;

4'-5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3'-7-dimethoxy-flavon;

B. Bekannte Verbindungen

4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon A.G. Valesi et al., Phytochemistry 11, 2821-6 (1972)

4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon

S. Yamaguchi, Nippon Kagaku Zasshl 81, 1332-6 (1960)

5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon S.K. Grover et al., Indian J. Chem. 1, 382-5 (1963)

3',5-Dlhydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon L. Jurd, J. Org. Chem. 27, 1294–7 (1962)

4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon C.P. Bahl et al., Current Sci, (India) 35, 281 (1966)

5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon
H. Erdtman et al., Tetrahedron suppl. No. 8 pt.
1, 71–4 (1966)

4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon K. Picker et al., Aust. J. Chem. 26, 1111–19 (1973)

Nach dem erfindungsgemässen Verfahren können die neuen 3-Alkoxyflavonderivate der Formel II dadurch hergestellt werden, dass man

2

65

10

15

20

25

30

35

(a) die Hydroxygruppe in 4'-Stellung oder die Hydroxygruppen in 1- und 4'-Stellung einer Verbindung der allgemeinen Formel

worin

R²¹ C₁₋₄-Alkoxy; R⁴¹ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy und R⁶¹ C₁₋₄-Alkoxy darstellen, mit einem für eine Acylierung geeigneten reaktionsfähigen Derivat einer C₂₋₇-Alkancarbonsäure, von L-Lysin, L-Alanin, L-Glutamln, α-Glutamat, 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäure, der 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäure oder der Nicotlnsäure umsetzt oder

(b) die Hydroxygruppe in 4'-Stellung einer Verbindung der Formel III mit einem für eine Glycosilierung geeigneten reaktionsfähigen Derivat eines entsprechenden Monosaccharids glycosiliert oder

(c) ein 2',4',6'-Trihydroxy-2-alkoxyacetophenon mit einem Bis-(4-acetamidobenzoesäure)-anhydrid und einem Alkalimetallsalz der 4-Acetamidobenzoesäure behandelt und die erhaltene Verbindung mlt einem Alkalimetallhydroxid zu einem 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-alkoxyflavon umsetzt und gewünschtenfalls durch weltere Umsetzung mit einem Diazoalkan in die entsprechende 7-Alkoxyverbindung überführt.

Die Acylierung gemäss Verfahrensvarlante (a), die Glycosylierung gemäss Verfahrensvariante (b), sowie die Umsetzung gemäss Verfahrensvariante (c) des erfindungsgemässen Verfahrens können in an sich bekannter Weise durchgeführt werden und werden durch die später folgenden Beispiele illustriert.

Die beiden beanspruchten Gruppen von 3-Alkoxyflavonderivaten der Formeln I und II zeigen antivirale Aktivitäten, insbesondere hemmen sie die Replikation von menschlichen Rhino-Viren und Entero-Viren, wie ECHO-Viren, Coxsackle-Viren, Polio-Viren und dergleichen in menschlichen embryonalen Lungenzellen oder HeLa-Zeil-kulturen in Dosen von 0,05-10 µg/ml.

Das Studium der antiviralen Aktivität ergab folgende Resultate:

1. In vitro antivirale Aktivität

1) Hemmung des viralen cytopathogenen Effektes Eine Suspension von HeLa-Zellen (6 × 10⁴) wird vermlscht mit Rhino-Viren HGP (3 × 10³ kolonie-bildende Einheiten, PFU) oder Coxsackie-Viren B1 (3 × 10³ PFU) und auf einer Mikrotestplatte aufgetragen, die die zu testenden Verbindungen in einer Verdünnungsreihe enthält. Die Zellen werden anschliessend mit Eagle's essentiellem Minimalmedium kultiviert, das 2% Kälberserum, 1% Tryptosephosphatbrühe, 100 μg/ml Streptomycin und 20 Einheiten/ml Penicillin G enthält. Der virale cytopathogene Effekt wird unter dem Mikroskop beobachtet, und zwar nach einem Tag Kultur bei 37°C für Coxsackie-Vlrusinfektion, und nach zwei Tagen Kultur bei 33°C für Rhino-Virusinfektion.

Die erhaltenen Resultate sind in der Tabelle 1 zusammengefasst. Die antivlrale Aktivität der getesteten Verbindungen wird angegeben als Konzentration, die nötig ist, um den viralen cytopathogenen Effekt, verglichen mit einer Kontrollkultur, um 50% zu hemmen (IC_{50}).

Tabelle 1

Verbindung	IC ₅₀ (μg/ml)		
	Rhino-Virus HGP	Coxsackie-Virus Bl	
4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon	0,1	0,1–0,2	
4'Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyflavon	2–7	6–7	
5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyflavon	0,5	>4 .	
3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon	3	3–10	
4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon	0,1	0,1	
5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon	1	>8	
4',5-Dihydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon	0,3	1–3	
4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7trimethoxyflavon	0,5	0,25–0,5	
5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0,25	0,25	
4'-(β-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7 -trimethoxyflavon	- 0,25	0,25-0,5	
4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7trimethoxyflavon	0,5	0,25–0,5	
4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3'7trimethoxyflavon	0,25–0,5	0,25-0,5	
4'-L-α-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7- -trimethoxyflavon	0,25	0,25-0,5	
4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)5-hydroxy-3,3',7-trlmethoxyflavon 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon	0,1–0,2 1–3	0,1 – 0,2 3–10	

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Verbindung	ng IC _{s0} (μg/ml)	
	Rhino-Virus HGP	Coxsackie-Virus Bl
4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon 3.3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-	3	10–30
-flavon	0,3–1	0,3–1
4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon	0,1-0,2	0,1–0,2
4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7trimethoxyflavon	0,31	0,3–1
5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'(pivaloyloxy)-flavon	0,3	0,3–1
5-(lsobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'(pivaloyloxy)-flavon	0,3	0,3–1
3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)- flavon	0,1–0,2	0,1–1,2
3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxy-flavon	0,05-0,1	0,050,1
4',5-Dihydroxy-3-Isopropoxy-3',7-dimethoxy flavon	0,05–0,1	0,050,1

25

Ausserdem zeigt die Tabelle 2 die in vitro Wirkungsspektren von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimeth-

oxyflavon (A) und 4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxy-flavon (B).

Tabelle 2

Virus Stamm		minimale	
V, GO Olaimi		Hemmkonzentration	(μg/ml
	Тур	(A)	(B)
Rhino-Virus	1A	0,03	0,03
Rhino-Virus	2	0,1	0,1
Rhino-Virus	3	0,1	0,3
Rhino-Virus	4	1,0	0,31,0
Rhino-Virus	9	0,1	0,3
Rhino-Virus	13	0,3–1,0	0,3–1,0
Rhino-Virus	14	0,1	0,3
Rhino-Virus	16	0,3	0,3–1,0
Rhino-Virus	17	0,3	0,1
Rhino-Virus	21	0,3	0,3
Rhino-Virus	26	0,3	0,3
Rhino-Virus	30	0,03–0,1	0,1
Rhino-Virus	32	0,1	0,3
Rhino-Virus	34	0,3	0,3
Rhino-Virus	36	0,3	0,3
Rhino-Virus	39	0,1	0,3
Rhino-Virus	44	0,05–0,5	0,5
Rhino-Virus	· 47	0,3	0,3
Rhino-Virus	50	0,3	0,3
Rhino-Virus	53	0,1	0,3
Rhino-Virus	55	0,3	0,1–0,3
Coxsackie-Virus	s A 21	0,1–0,3	-
Coxsackie-Virus	B 1	0,10,2	0,1
ECHO-Virus	9	0,10,3	
ECHO-Virus	11	0,1–0,3	_
ECHO-Virus	12	0,1–0,3	
ECHO-Virus	19	0,1-0,3	-
Polio-Virus	1	0,1–0,3	-

2) Hemmung der viralen Replikation Es wird der Effekt von 4',5-Dihydroxy-3,3',7trimethoxyflavon auf die Replikation von RhinoViren HGP, 1A und Coxsackie-Viren B1 in HeLa Zellen getestet. Monoschichten der besagten Zeilen (4×10^5) werden mit jedem Virus (4×10^4

PFU) während 60 Minuten infiziert. Anschliessend werden die Zellen mit Eagle's essentiellem Minimalmedium gewaschen und weiter im erwähnten Medium kultiviert, das 2% Kälberserum, 1% Tryptosephosphatbrühe, 100 μg/ml Streptomycinsulfat, 20 Einheiten/ml PenlcIllin G und 4′,5-Dihydroxy-3,3′,7-trimethoxyflavon in variablen Mengen enthält. Die Gesamtmenge der replizierten Rhino-Viren bzw. Coxsackie-Viren in den Kulturen wer-

den zwei Tage bzw. einen Tag nach der Infektion bestimmt.

Die dabei erhaltenen Resultate sind in der Figur 1 dargestellt, und zeigen, dass 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, In Konzentrationen von 0,5-2 µg/ml, die virale Replikation beträchtlich reduziert. Bei diesen Konzentrationen wird das HeLa-Zellwachstum nicht beeinträchtigt.

2. In vivo antivirale Aktivität

15

20

1) Anti-Coxsackie-Virus-Aktivität

Die in der Tabelle 3 aufgeführten erfindungsgemässen Verbindungen werden auf ihre antivirale Aktivität gegen letale Infektionen mit Coxsackie-Virus B1 in Mäusen geprüft. Die 15 g schweren ddy-Mäuse werden intraperitoneal mit etwa der 10-fachen LD₅₀ von Coxsackie-Viren B1 infiziert. Die infizierten Mäuse werden anschliessend vieroder neunmal, d.h. 2, 6, 18 und 30 Stunden oder

0, 2, 5, 18, 24, 42, 48, 66 und 72 Stunden nach der Infektion, intraperitoneal, intravenös oder oral mit den Testsubstanzen behandelt. Die überlebenden Mäuse werden nach 21 Tagen gezählt.

Die so erhaltenen Resultate sind in der Tabelle 3 zusammengefasst. Kontrollmäuse, welche mlt Phosphat-gepufferter Kochsalzlösung oder Wasser behandelt werden, sterben 3 bis 5 Tage nach der Infektion.

Tabelle 3

Verbindung	Dosis	Verab- reichung	Überlebende (%)
4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon	20 mg/kg × 9 ¹	i.p.	20
	10 mg/kg × 9	i.p.	10
	40 mg/kg × 9	p.o.	30
	20 mg/kg × 9	p.o.	10
5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-		•	
3,3',7-trimethoxyflavon	10 mg/kg × 9	i.v.	54
4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-			
3,3',7-trimethoxyflavon	10 mg/kg × 9	I.v.	42
4'-(L-Glutaminyloxy)-5-			
hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon	10mg/kg × 9	i.v.	54
3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis			
(nicotinoyloxy)flavon	20 mg/kg × 9	p.o.	30
	10 mg/kg × 9	p.o.	40
4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon	20 mg/kg × 9	i.p.	67
	10 mg/kg × 9	i.p.	54
	$80 \text{ mg/kg} \times 4^2$	p.o.	60
	40 mg/kg × 4	p.o	50
	40 mg/kg × 9	p.o.	50
	20 mg/kg × 9	p.o.	20
4',5-Bis(ethoxycarbonyloxy)-	20 mg/kg × 9	p.o.	30
3,3',7-trimethoxyflavon	10 mg/kg × 9	p.o.	30
5-(Isobutyryloxy)-3,3′,7-	20 mg/kg × 9	p.o.	40
trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)flavon	10 mg/kg × 9	p.o.	30
keine	-	_	0

Dle folgende Tabelle 4 zeigt die antivirale Aktivität von 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon gegen Infektionen mit verschiedenen Mengen an Coxsackie-Viren B1 in Mäusen. Die Verbindung, in einer Lösung von 0,5% Carboxymethylcellulose suspendiert, wird oral 0, 2, 5, 18, 24, 42, 48, 66 und 72 Stunden nach der letalen Infektion mit Coxsakkl-Viren B1 (i.p.) verabreicht. Die überlebenden Mäuse werden nach 21 Tagen gezählt.

	Tabelle 4				
<i>5</i> 5	Verabreichung mit obengenannter Verbindung	Überi	ebend	e/Total	
60	Infektion mit Coxsackie-Virus Bl	(Ld _{so}) 2,5×	10×	40 ×	160 ×
	40 mg/kg × 9	4/7	3/7	2/7	2/7
	20 mg/kg × 9	3/7	2/7	1/7	1/7
	10 mg/kg × 9	2/7	1/7	0/7	0/7
	0	0/7	0/7	0/7	0/7

2) Anti-Influenza-Virus-Aktivität

4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon wird auf eine Aktivität gegen Influenza-Virus A2/Adachi in Mäusen getestet. Die 12 g schweren ddy-Mäuse werden intranasal mit etwa der 5-fachen LD₅₀ von

Influenza-Virus infiziert. Die Mäuse werden neunmal mit der Verbindung intraperitoneal behandelt, und die Überlebenden werden nach 21 Tagen gezählt.

Tabelle 5

Behandlung	Überleb	ende (%)
Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxyflavon 20 mg/kg × 9,* i.p. 40 mg/kg × 9, i.p.	0/8 2/7 3/8	(0) (29) (38)
Amantadin 20 mg/kg × 9 i.p. 40 mg/kg × 9, i.p.	0/6 2/7	(0) (29)

^{*} verabreicht 0,5 Stunden vor und 4, 8, 12, 24, 28, 32, 48 und 56 Stunden nach der Infektion

25

30

35

40

Wie aus der Tabelle 5 hervorgeht, ist die antivirale Aktivität der Verbindung mindestens so hoch wie diejenige von Amantadin, einem konventionellen Anti-Influenza-Virus-Mittel.

Darüber hinaus werden die erfindungsgemässen Verbindungen gut vertragen und zeigen keinerlei Cytotoxizität bei Konzentrationen, die 10–100 × höher sind als die Konzentrationen, die eine antivirale Aktivität bewirken. Bei oraler Verabreichung an Mäusen, bewirken die Verbindungen keine toxischen Symptome bei Dosen von 5 g/kg. Die folgende Tabelle 6 enthält Angaben über die akute Toxizität für Mäuse.

Tabelle 6

Verbindung	LD ₅₀ (mg/	LD _{so} (mg/kg) ¹		
	i.p.²	p.o. ²		
4',5-Dihydroxy-3,3', 7-trimethoxyflavon	>1,000	>5,000		
5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)- 3,3',7-trimethoxyflavon 4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-	1,000	>5,000		
3,3',7-trimethoxyflavon 4'-(L-Glutaminyloxy)-5-	>1,000	>5,000		
hydroxy-3,3', 7-trimethoxyflavon	>1,000	>5,000		
4',5-Diacetoxy-3,3', 7-trimethoxyflavon	>1,000	>5,000		

¹ Den 15–20 g schweren ddy-Mäusen wird eine einmalige Dosis der entsprechenden Verbindung verabreicht. Die Überlebenden werden nach 21 Tagen gezählt.

Wie bereits oben erwähnt können Verbindungen der Formein i und li als Medikamente gegen virale Erkrankungen verwendet werden, die durch

Rhino-Viren, Entero-Viren, Influenza-Viren und dergleichen verursacht werden; und zwar als Bestandteil von pharmazeutischen Präparaten.

Die pharmazeutischen Präparate enthalten mindestens eine der erwähnten antiviral wirksamen Verbindungen zusammen mit einem verträglichen pharmazeutischen Träger. Dieser Träger kann ein für die enterale, perkutane oder parenterale Verabreichung geeignetes organisches oder anorganisches Trägermaterial sein, wie z.B. Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Lactose, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole, Vaseline und dergleichen. Darüber hinaus können die pharmazeutischen Präparate weitere pharmazeutisch wertvolle Stoffe enthalten, wie fiebersenkende Mittel, schmerzstillende Mittel, entzündungshemmende Mittel, Antihistamine, interferonstarter und dergleichen. Die pharmazeutischen Präparate können oral, z.B. in Form von Tabletten, Kapseln, Pillen, Pulver, Granulaten, Lösungen, Sirupen, Suspensionen, Elixiren und dergleichen verabreicht werden. Die Verabreichung kann aber auch parenterai, z.B. in Form von sterilen Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen, oder lokal, in Form von Lösungen, Suspensionen, Saiben, Pudern, Aerosolen und dergleichen, erfolgen. Die pharmazeutischen Präparate können sterilisiert sein und/oder Bestandteile enthalten, wie Konservierungsmittel, Stabilisatoren, Netzmittel, Emulgatoren, Salze, um den osmotischen Druck zu variieren, und Puffersubstanzen.

Die pharmazeutischen Präparate können so verabreicht werden, dass die Konzentration des aktiven Wirkstoffes grösser ist als die erforderliche minimale Hemmkonzentration.

Die Behandlungsdosis ist abhängig von der Verabreichungsart, vom Alter, Gewicht und Befinden des Patienten und insbesondere von der Krankheit, die behandelt werden soll. Typische Dosierungen für Erwachsene sind z.B. 100–1000 mg, drei- bis sechsmal täglich oral oder parenterai verabreicht und 0,1–100 µg/cm², drei- bis sechsmal täglich lokal verabreicht.

65

55

² Die Verbindungen werden in Dimethylsulfoxid gelöst.

³ Die Verbindungen werden in einer Lösung von 0,5% Carboxymethylcellulose suspendiert und mit Ultraschall behandelt.

Die folgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung erläutern:

Beispiel 1

Eine Mischung aus 0,67 g 2',6'-Dihydroxy-2,4'dimethoxyacetophenon, 3,5 g Bis-[4-(benzyloxy)-3-methoxybenzoesäure]-anhydrid und 1 g Natrium 4-(Benzyloxy)-3-methoxybenzoat wird während 3 Stunden unter vermindertem Druck auf 180-185°C erwärmt. Nach Abkühlen gibt man 12 mi einer 10 prozentigen alkoholischen Kaliumhydroxidlösung hinzu, und erhitzt die Mischung unter Stickstoff während 30 Minuten zum Rückfluss. Die abgekühlte Mischung wird mit 20 ml 1N Saizsäure versetzt und mit 100 ml Chloroform ausgeschüttelt. Die organische Phase wird abgetrennt und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel mit Chloroform chromatographlert. Nach Umkristaliisleren aus Essigester/Hexan erhält man 0,86 g (60%) 4'-(Benzyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trlmethoxyflavon als gelbe Kristaile vom Schmelzpunkt 156-157°C.

Eine Lösung von 0,86 g 4'-(Benzyloxy)-5-hydro-xy-3,3',7-trimethoxyflavon in 30 ml Äthanol wird mit 50 mg 5% Pailadium auf Kohle, bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach 1 Stunde wird vom Katalysator abfiltriert und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird aus Essigester/Hexan umkristallisiert. Man erhält 0,58 g (90%) 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als gelbe Kristaile vom Schmelzpunkt 171–173°C.

Beispiel 2

Aus 2'-Hydroxy-2,4',6'-trimethoxyacetophenon erhäit man in Anaiogie zu Beispiel 1 4'-Hydroxy-3,3',5,7-tetramethoxyfiavon vom Schmelzpunkt 221–223 °C (Ausbeute 24%).

Beisplei 3

Aus 2',4',6-Trihydroxy-2-methoxyacetophenon, Bis-(4-methoxybenzoesäure)-anhydrid und Natrium-4-methoxybenzoat erhält man in Analogie zu Beispiel 1 5,7-Dihydroxy-3,4'-dimethoxyfiavon vom Schmelzpunkt 238–239°C (Ausbeute 40%).

Beispiel 4

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-[3-(benzyloxy)-4-methoxybenzoesäure]-anhydrid und Natrium 3-(benzyloxy)-4-methoxybenzoat 33% 3',5-Dihydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 171°C.

Beispiel 5

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-(4-benzyloxy-benzoesäure)-anhydrid und Natrium-4-benzyloxybenzoat 33% 4',5-Dihydroxy-3,7-dimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 252–253°C.

Beispiel 6

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-(4-methoxybenzoesäure)-anhydrid und Kalium-4-methoxybenzoat 37% 5-Hydroxy-3,4',7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 143–145°C.

Beispiel 7

0 019 081

in Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus Bis-[4-(benzyloxy)-2-methoxybenzoesäure]-anhydrid und Natrium-4-(benzyloxy)-2-methoxybenzoat 50% 4',5-Dlhydroxy-2',3,7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 191–192°C.

12

Beispiel 8

Elne Mischung aus 250 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyfiavon, 60 mg Natriumacetat und 70 mg Essigsäureanhydrid wird während 2 Stunden auf 100°C erwärmt. Nach Eindampfen der Reaktionsmischung wird der Rückstand mit 30 ml Chloroform extrahiert. Das Lösungsmittel wird entfernt, und der Rückstand mehrmals aus Methanol umkristallisiert. Dabei erhält man 250 mg (90%) 4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als gelbe Kristalle vom Schmelzpunkt 168–169°C.

Beisplel 9

20

25

35

45

50

55

60

Eine Lösung von 460 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon und 600 mg N,N'-Di-(benzyloxy-carbonyi)-L-lysin in 5 ml Pyridin wird auf — 10 bis — 5°C abgekühlt. Über einen Zeitraum von 5 Ml-nuten glbt man unter Rühren 0,21 ml Thionylchlorid hinzu und lässt während 3 Tagen bei — 5°C stehen. Anschliessend gibt man 30 ml Wasser hinzu, und extrahiert die Mischung mit 50 ml Chloroform. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert, unter Eluieren mit Chloroform. Dabel erhält man 920 mg des N,N'-Di-(benzyloxycarbonyl)-L-lysylesters von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon.

920 mg dieses Esters werden in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Nach 45 Minuten bei Raumtemperatur wird die Mischung lyophilisiert und ergibt 780 mg 5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon als schwach gelbes Pulver vom Schmelzpunkt 164°C (Zers.).

Beispiel 10

Eine eisgekühite Lösung von 250 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyfiavon in 10 mi Aceton wird abwechslungsweise mit einer Lösung von 400 mg 2,3,4,6-tetra-O-Acetyl-α-D-giucopyranosylbromid in 10 ml Aceton und 5 ml 0,8 prozentiger wässriger Natronlauge unter Rühren über einen Zeitraum von 30 Minuten versetzt. Nach 3 Stunden bei Raumtemperatur gibt man 20 ml 0,2 prozentiger Natronlauge hinzu und rührt während weiteren 3 Stunden bei Raumtemperatur. Die entstandenen Kristalle werden abfiltriert und aus Ethanol umkristallisiert. Dabei erhält man 390 mg (80%) 4'-(β-D-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon als schwach gelbe Nadeln vom Schmeizpunkt 203–204°C.

Beispiel 11

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon und 360 mg N-(Benzyloxycarbonyl)-L-alanin in 5 ml Pyridin wird auf — 10 bis — 5°C gekühlt. Über einen Zeitraum von 15 Minu-

15

20

25

30

45

50

14

ten gibt man unter Rühren 0,38 g Thionylchlorld hinzu, und lässt die Reaktionsmischung während 3 Stunden bei $-5\,^{\circ}$ C stehen. Nach Zugabe von 30 ml Wasser wird die Mischung mit 50 ml Chloroform extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel unter Eluieren mit Chloroform gereinigt. Dabei erhält man 640 mg des N-(Benzyloxycarbonyl)-L-alanylesters von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trlmethoxyflavon.

13

640 mg dieses Esters werden in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Die Lösung wird während 45 Minuten bei Raumtemperatur stehengelassen und anschliessend lyophilisiert. Das so erhaltene gelbe Pulver wird dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Das uniösliche Material wird im Vakuum über Phosphorpentoxid getrocknet und ergibt 370 mg (64%) 4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavonhydrobromid vom Schmelzpunkt 201–203°C.

Beispiel 12

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon und 450 mg N-(Benzyloxycarbonyl)-L-glutamin In 5 ml Pyridin wird auf — 10 bis — 5°C abgekühlt. Über einen Zeitraum von 15 Minuten gibt man 200 mg Thionylchlorid unter Rühren hinzu und lässt die Reaktionsmischung während 3 Stunden bei — 5°C stehen. Man gibt 30 ml Wasser hinzu und schüttelt die erhaltene Mischung mit 50 ml Chloroform aus. Der Extrakt wird über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird an Silicagel chromatographiert, unter Eluieren mit Chloroform/Methanoi (9:1, v/v) und ergibt 830 mg des N-(Benzyloxycarbonyl)-L-glutaminylesters von 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon.

830 mg dieses Esters werden in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Man lässt die Lösung während 45 Minuten bei Raumtemperatur stehen, lyophilisiert, und wäscht den Rückstand mit Methylenchlorid. Dabei erhält man 750 mg (98%) 4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon-hydrobromld vom Schmelzpunkt 185–188°C.

Beispiel 13

Eine Lösung von 500 mg 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon und 600 mg 5-p-Nitrobenzyl-N-(benzyloxycarbonyl)-L-glutamat in 5 ml Pyridin wird auf —10 bis —5°C abgekühlt. Über einen Zeltraum von 15 Minuten gibt man 0,17 g Thionylchlorid unter Rühren hinzu und lässt die Reaktionsmischung während 3 Stunden bei —5°C stehen. Anschliessend versetzt man mit 30 ml Wasser, schüttelt die Mischung mit 50 ml Chloroform aus, trocknet den Extrakt über Natriumsulfat und dampft im Vakuum ein. Der Rückstand wird an Silicagelchromatographiert, mlt Essigester/Hexan (1:1, v/v) als Elutionsmittel. Man erhält so 670 mg schwach gelbe Kristaile.

670 mg dieses Materials, gelöst in 50 ml Chloroform, werden an 50 mg Palladiumschwarz bei Raumtemperatur und unter Normaldruck während 3 Stunden hydriert. Anschliessend wird vom Katalysator abfiltriert und eingedampft. Der Rückstand wird nach Waschen mit 10 ml Methylenchlorid in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthalten. Nach 45 Minuten bei Raumtemperatur wird lyophilisiert und der Rückstand dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Dabei erhält man 370 mg (84%) 4'-(L-α-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon-hydrobromid vom Schmelzpunkt 243–246°C.

Beispiel 14

Eine Lösung aus 500 mg 4',5-Dlhydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon, 470 mg Mono-p-methoxybenzylester von 2,3-O-lsopropylidenweinsäure und einem Tropfen Dimethylformamid In 5 ml Pyridin wird auf – 10 bis – 5°C gekühlt. Dazu gibt man über einen Zeitraum von 15 Minuten 170 mg Thionylchlorid, und lässt die Mischung bei – 5°C während 3 Stunden stehen. Anschliessend gibt man 30 ml Wasser hinzu, schüttelt die Mischung mit 50 ml Chloroform aus, trocknet den Extrakt über Natriumsulfat, filtriert und dampft ein. Der Rückstand wird an Silicagei chromatographiert, unter Eluieren mit Chloroform, wobei man 520 mg eines schwach gelben Festkörpers erhält.

Dieser Festkörper wird, gelöst in 50 ml Chloroform, an 50 mg Palladiumschwarz bei Raumtemperatur und Normaldruck während 3 Stunden hydriert. Anschliessend wird vom Katalysator abfütriert und zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird nach Waschen mit Methylenchlorid in 3 ml Essigsäure gelöst, die 25% Bromwasserstoff enthält. Nach 45 Minuten bei Raumtemperatur wird lyophilisiert und der Rückstand dreimal mit je 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Man erhält 280 mg (74%) 4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon vom Schmelzpunkt 170–180°C.

Beispiel 15

Eine Mischung aus 847 mg 2',4',6'-trihydroxy-2methoxyacetophenon, 5,82 g Bis-(4-acetamidobenzoesäure)-anhydrid und 1,2 g Natrium 4-acetamidobenzoat wird unter vermindertem Druck während 3 Stunden auf 230 °C erhitzt. Nach Abkühlen gibt man 90 ml Methanol und 40 ml 40 prozentige wässrige Kalllauge hinzu und erhitzt die Mischung während 1 Stunde zum Rückfluss. Nach Entfernen des Methanols im Vakuum wird der wässrige Rückstand mit 200 ml Wasser verdünnt und die erhaltene Suspension filtrlert. Das Filtrat wird mit Kohlendioxid gesättigt und dreimal mit je 150 ml Essigester ausgeschüttelt. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhält 460 mg Rohprodukt.

Der Rückstand wird an 15 g Silicagel chromatographiert unter Eluieren mit Essigester/Hexan (1:1, v/v). Durch Eindampfen von 120 ml Eluat im Vakuum erhält man elnen gelben Rückstand. Nach Umkristallisieren aus Methanol resultieren 17 mg 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon als schwach gelbe Kristalle: ¹H-NMR-Spektrum (in DMSO-d⁵), 3,75(3H), 5,98(2H), 6,16(1H), 6,41(1H),

15

25

30

35

40

45

50

55

60

6,68(2H), 7,83(2H), 11(1H, breit) und 12,82 ppm(H). Die Säule wird anschliessend mit Aceton/Methanol (1:1, v/v) eluiert. Nach Entfernen des

Lösungsmittels wird der Rückstand mit einer ätherischen Diazomethanlösung behandelt. Nach Stehen über Nacht bei Raumtemperatur wird die Lösung eingedampft und ergibt 400 mg eines Fest-körnere

körpers.

Der Rückstand wird an 18 g Silicagel unter Eluieren mit Essigester/Hexan chromatographiert, wobei man Fraktionen zu 30 ml sammelt. Die Fraktionen Nr. 3–9 werden vereinigt, im Vakuum eingedampft und ergeben einen gelben kristallinen Rückstand. Durch Umkristallisieren aus Methanol erhält man 129 mg 4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon als gelbe Kristalle vom Schmelzpunkt 221 °C.

Beispiel 16

Eine in einem Elsbad gekühlte Lösung von 200 mg (0,58 mMol) 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon in 10 ml Pyridln wird über einen Zeitraum von 10 Minuten unter Rühren mit 220 mg (1,2 mMol) Nicotinoylchlorid-hydrochlorid versetzt. Nach 3-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird die Mlschung Im Vakuum eingedampft, wobei ein öllger Rückstand anfällt.

Der Rückstand wird in 30 ml Chloroform aufgenommen und nacheinander zweimal mit je 20 ml gesättigter Natriumbicarbonatlösung und 20 ml Wasser gewaschen. Die Lösung wird über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft, dabei erhält man 200 mg eines Festkörpers. Durch Umkristallisieren aus Benzol erhält man 170 mg (53%) 3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotlnoyloxy)-flavon als farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 212–214°C.

Beispiel 17

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Propionylchlorid 47% 3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon vom Schmelzpunkt 106–107°C.

Beispiel 18

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Acetylchlorld rohes 4',5-Diacetoxy-3,3',7-trimethoxy-flavon, das nach Umkristalllsieren aus Essigester/Hexan reines Produkt vom Schmelzpunkt 165–166°C liefert (Ausbeute 90%).

Belspiel 19

In Analogie zu Beispiel 16 erhält man mit Ethylchlorformiat rohes 4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon, das nach Umkristalllsieren aus Essigester/Hexan bei 106–107°C schmizt (Ausbeute 95%).

Beispiel 20

Eine Lösung von 0,2 g 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon in 3 ml Pyridin wird unter Rühren mit 0,15 ml Pivaloylchlorid versetzt. Die Mlschung wird während 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschliessend noch während 1 Stunde

auf 75°C erwärmt. Nach dem Abkühlen dampft man ein und erhält einen öligen Rückstand.

Der Rückstand wird In 10 ml Ethanol/Hexan (1:1, v/v) gelöst und während der Nacht in einem Kühlschrank stehengelassen. Die so erhaltenen Kristalle werden abfiltriert, mit Hexan gewaschen und getrocknet. Man erhält 200 mg 5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 163–164°C.

Beispiel 21

Eine Lösung von 0,2 g 5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon in 3 ml Pyridin wird unter Rühren mit 0,05 ml Isobutyrylchlorid versetzt und während 3 Stunden bei Raumtemperatur stehengelassen. Nach Entfernen des Lösungsmittels dampft man im Vakuum ein, nimmt den öligen Rückstand in 5 ml Ethanol/Hexan (1:1, v/v) auf, und lässt die Lösung über Nacht in einem Kühlschrank stehen. Die so erhaltenen Kristalle werden abfiltriert, mit Hexan gewaschen und getrocknet. Man erhält 200 mg 5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavon als farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 151–152°C.

Beispiel 22

In Analogie zu Beisplel 1 erhält man aus 2-Ethoxy-2',6'-dihydroxy-4'-methoxyacetophenon 3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavon als schwach gelbes Pulver. Durch Umkristallisieren aus Ethanol erhält man reines Produkt als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 168–169°C.

Beispiel 23

In Analogie zu Beispiel 1 erhält man aus 2',6'-Dihydroxy-2-isopropoxy-4'-methoxyacetophenon 4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxyflavon als schwach gelbes Pulver. Durch Umkristallisieren aus Äthanol erhält man reines Produkt als gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 169–171°C.

Patentansprüche

1. 3-Alkoxyflavonderivate der allgemeinen Formel

worin

R¹º Hydroxy, C₂₋₇-Alkanoyloxy, C₂₋₇-Alkoxycar-bonyloxy oder Nicotinoyloxy;

 R^{20} Hydroxy oder C_{1-4} -Aikoxy; R^{40} Wasserstoff oder C_{1-4} Alkoxy; R^{50} Hydroxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α -Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, elnen 1,2-Dlhydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy und

10

15

20

25

30

35

40

50

55

60

R⁶⁰ C₁₋₄-Alkoxy darstellen, mit der Einschränkung, dass R⁵⁰ nicht Acetoxy darstellt, wenn R¹⁰ Acetoxy ist, und dass R⁶⁰ nicht Methoxy darstellt, wenn R⁵⁰ Hydroxy ist.

2. Eine der nachfolgenden Verbindungen gemäss Anspruch 1:

4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon,

4'-(3-Carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon,

3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-flavon,

4',5-Bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavon

5-Hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-fiavon,

5-(Isobutyryloxy)-3,3',7-trimethoxy-4'- (pivaloyloxy) flavon,

3,3',7-Trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavon.

3. Eine der nachfolgenden Verbindungen gemäss Anspruch 1:

5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxy-flavon.

4'-(L-Alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavon,

4'-(L-Glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-tri-methoxyflavon,

4'-(L-α-Glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-tri-methoxyflavon.

4. Eine der nachfolgenden Verbindungen gemäss Anspruch 1:

4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavon,

4'-Amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavon,

3-Ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavon und 4',5-Dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-dimethoxyflavon.

5. Verfahren zur Herstellung von 3-Alkoxyflavonderivaten der allgemeinen Formel

worin

R¹⁰ Hydroxy, C₂₋₇-Alkanoyloxy, C₂₋₇-Alkoxycar-bonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R²⁰ Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

R⁴⁰ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy;

R⁵⁰ Hydroxy, C₂₋₇-Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α-Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, einen 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder C₂₋₇-Alkoxycarbonyloxy und

R⁶⁰ C₁₋₄-Alkoxy darstellen,

mit der Einschränkung, dass R⁵⁰ nicht Acetoxy darstellt, wenn R¹⁰ Acetoxy ist, und dass R⁶⁰ nicht Methoxy darstellt, wenn R⁵⁰ Hydroxy ist, dadurch gekennzeichnet, dass man

a) die Hydroxylgruppe in 4'-Stellung oder die Hydroxylgruppen in 1- und 4'-Stellung einer Verbindung der allgemeinen Formel

worin

R²¹ C₁₋₄-Alkoxy; R⁴¹ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy und R⁶¹ C₁₋₄-Alkoxy darstellen, mit einem für eine Acylierung geeigneten reaktionsfähigen Derivat einer C₂₋₇-Alkancarbonsäure von L-Lysin, L-Alanin, L-Glutamin, α-Glutamat oder 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäure oder der Nicotinsäure umsetzt, oder

(b) die Hydroxylgruppe in 4'-Stellung einer Verbindung der Formel III mit einem für eine Glycosilierung geeigneten reaktionsfählgen Derivat eines entsprechenden Monosaccharlds glycolysiert, oder

(c) ein 2',4',6'-Trihydroxy-2-aikoxyacetophenon mit einem Bis-(4-acetamidobenzoesäure)-anhydrld und einem Alkalimetalisalz der 4-Acetamidobenzoesäure behandelt und die erhaltene Verbindung mit einem Alkalimetalihydroxid zu einem 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-C₁₋₄-alkoxyflavon umsetzt, und gewünschtenfalls durch weitere Umsetzung mit einem Diazoalkan in die entsprechende 7-C₁₋₄-Alkoxyverbindung überführt.

6. Ein 3-Alkoxyflavonderivat der Formel

worin

 R^1 Hydroxy, C_{1-4} -Alkoxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

R³ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy;

R⁴ Wasserstoff, Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

 R^5 Hydroxy, C_{1-4} -Alkoxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α -Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, einen 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino, Nicotinoyloxy oder C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy und

R⁶ C₁₋₄-Alkoxy darstellen,

zur Verwendung als antiviraler Wirkstoff.

7. Ein antivirales Arznelmittel, das als aktiven Wirkstoff ein 3-Alkoxyflavonderivat der Formel

10

15

20

25

30

35

45

50

55

60

gemäss Anspruch 6, worin

R¹ Hydroxy, C₁₋₄-Alkoxy, C₂₋₇-Alkanoyloxy, C₂₋₇-Alkoxycarbonyloxy oder Nicotinoyloxy;

R² Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

R³ Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkoxy;

R⁴ Wasserstoff, Hydroxy oder C₁₋₄-Alkoxy;

 R^5 Hydroxy, C_{1-4} -Alkoxy, C_{2-7} -Alkanoyloxy, L-Lysyloxy, L-Alanyloxy, L-Glutaminyloxy, α -Glutamyloxy, Glucosyloxy, Mannosyloxy, Galaktosyloxy, einen 1-Hydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, einen 1,2-Dihydroxy-1,2-ethandicarbonsäurerest, Amino-Nicotinoyloxy oder C_{2-7} -Alkoxycarbonyloxy und R^6 C_{1-4} -Alkoxy darstellen, enthält.

Claims

1. 3-Alkoxyflavone derivatives of the general formula

wherein

 R^{10} represents hydroxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy or nicotinoyloxy;

R²⁰ represents hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

R⁴⁰ represents hydrogen or C₁₋₄-alkoxy;

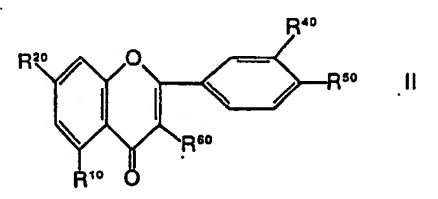
 R^{50} represents hydroxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, L-lysyloxy, L-alanyloxy, L-glutaminyloxy, α -glutamyloxy, glucosyloxy, mannosyloxy, galactosyloxy, a 1-hydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, a 1,2-dihydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, amino, nicotinoyloxy or C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy and

R60 represents C1-4-alkoxy,

with the proviso that R⁵⁰ does not represent acetoxy when R¹⁰ is acetoxy and that R⁵⁰ does not represent methoxy when R⁵⁰ is hydroxy.

- 2. One of the following compounds in accordance with claim 1:
- 4'-Acetoxy-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavone,
- 4'-(3-carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxyflavone,
- 3,3',7-trimethoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-flavone,
- 4',5-bis-(ethoxycarbonyloxy)-3,3',7-trimethoxyflavone,
- 5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavone,
- 5-(isobutyryloxy(-3,3',7-trimethoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavone,
- 3,3',7-trimethoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavone.
- 3. One of the following compounds in accordance with claim 1:
- 5-Hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-trimethoxy-flavone,
- 4'-(L-alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavone,

- 4'-(L-glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavone.
- 4'-(L-α-glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-trimethoxy-flavone.
- 4. One of the following compounds in accordance with claim 1:
- 4'-Amino-5,7-dihydroxy-3-methoxyflavone,
- 4'-amino-5-hydroxy-3,7-dimethoxyflavone,
- 3-ethoxy-4',5-dihydroxy-3',7-dimethoxyflavone and
- 4',5-dihydroxy-3-isopropoxy-3',7-didimethoxyflavone.
- 5. A process for the manufacture of 3-alk-oxyflavone derivatives of the general formula



in accordance with claim 1, wherein

 R^{10} represents hydroxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy or nicotlnoyloxy;

R²⁰ represents hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

R⁴⁰ represents hydrogen or C₁₋₄-alkoxy;

 R^{50} represents hydroxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, L-lysyloxy, L-alanyloxy, L-glutaminyloxy, α -glutamyloxy, glucosyloxy, mannosyloxy, galactosyloxy, a 1-hydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, a 1,2-dihydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, amino, nicotinoyloxy or C_{2-7} -alkoxy-carbonyloxy and

R⁶⁰ represents C₁₋₄-alkoxy,

with the proviso that R⁵⁰ does not represent acetoxy when R¹⁰ is acetoxy and that R⁵⁰ does not represent methoxy when R⁵⁰ is hydroxy, characterized by

a) reacting the hydroxyl group in the 4'-position or the hydroxyl groupy in the 1- and 4'-position of a compound of the general formula

wherein

R²¹ represents C₁₋₄-alkoxy;

R⁴¹ represents hydrogen or C₁₋₄-alkoxy and

R⁶¹ represents C₁₋₄-alkoxy,

with a reactive derivative of a C_{2-7} -alkanecarboxylic acid, of L-lysine, L-alanine, L-glutamine, α -glutamate, of 1-hydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid, of 1,2-dihydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid or of nicotinic acid which is suitable for an acylation, or

(b) glycosylating the hydroxyl group in the 4'position of a compound of formula III with a reactive derivative of a corresponding monosaccharide which is suitable for a glycosylation, or

10

15

20

25

45

50

55

60

(c) treating a 2',4',6'-trihydroxy-2-alkoxy-acetophenone with a bis-(4-acetamidobenzoic acid) anhydride and an alkali metal salt of 4-acetamidobenzoic acid and reacting the compound obtained with an alkali metal hydroxide to give a 4'-amino-5,7-dihydroxy-3-C₁₋₄-alkoxyflavone, and, if desired, converting sald compound into the corresponding 7-C₁₋₄-alkoxy compound by further reacting with a diazoalkane.

6. A 3-alkoxyflavone derivative of the formula

wherein

 R^1 represents hydroxy, C_{1-4} -alkoxy, C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy or nicotinoyloxy;

R² represents hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

R³ represents hydrogen or C₁₋₄-alkoxy;

R⁴ represents hydrogen, hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

 R^5 represents hydroxy, C_{1-4} -alkoxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, L-lysyloxy, L-alanyloxy, L-glutaminyloxy, α -glutamyloxy, glucosyloxy, mannosyloxy, galactosyloxy, a 1-hydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, a 1,2-dihydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, amino, nicotinoyloxy or C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy and

R⁶ represents C₁₋₄-alkoxy, for use as an antiviral active substance.

7. An antiviral medicament which contains as the active substance a 3-alkoxyflavone derivative of the formula

in accordance with claim 6, wherein

 R^1 represents hydroxy, C_{1-4} -alkoxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy or nicotinoyloxy;

R² represents hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

R³ represents hydrogen or C₁₋₄-alkoxy;

R⁴ represents hydrogen, hydroxy or C₁₋₄-alkoxy;

 R^5 represents hydroxy, C_{1-4} -alkoxy, C_{2-7} -alkanoyloxy, L-lysyloxy, L-alanyloxy, L-glutaminyloxy, α -glutamyloxy, glucosyloxy, mannosyloxy, galactosyloxy, a 1-hydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, a 1,2-dihydroxy-1,2-ethanedicarboxylic acid residue, amino, nicotinoyloxy or C_{2-7} -alkoxycarbonyloxy and

R⁶ represents C₁₋₄-alkoxy.

Revendications

1. Dérivés de 3-alcoxyflavone de formule générale

οù

R¹⁰ représente un hydroxy, un alcanoyloxy en C₂ à C₇, un alcoxy en C₂ à C₇-carbonyloxy ou un nicotinoyloxy,

R²⁰ représente un hydroxy ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁴⁰ représente un hydrogène ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁵⁰ représente un hydroxy, un alcanoyloxy en C₂ à C₇, un L-lysyloxy, un L-alanyloxy, un L-glutaminyloxy, un α-glutamyloxy, un glucosyloxy, un mannosyloxy, un galactosyloxy, un radical acide 1-hydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un radical acide 1,2-dihydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un amino, un nicotinoyloxy ou un alcoxy en C₂ à C₇-carbonyloxy et

R⁶⁰ représente un alcoxy en C₁ à C₄, avec cette limitation que R⁵⁰ ne représente pas un acétoxy lorsque R¹⁰ est un acétoxy, et que R⁶⁰ ne représente pas un méthoxy lorsque R⁵⁰ est un hydroxy.

2. L'un des composés suivants selon la revendication 1:

4'-acétoxy-5-hydroxy-3,3',7-triméthoxyflavone,

4'-(3-carboxy-2,3-dihydroxypropionyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-triméthoxyflavone,

3,3',7-triméthoxy-4',5-bis-(nicotinoyloxy)-

40 4',5-bis-(éthoxycarbonyloxy)-3,3',7-triméthoxyflavone,

5-hydroxy-3,3',7-triméthoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavone.

5-(isobutyryloxy)-3,3',7-triméthoxy-4'-(pivaloyloxy)-flavone.

3,3',7-triméthoxy-4',5-bis-(propionyloxy)-flavone.

3. L'un des composés suivants selon la revendication 1:

5-hydroxy-4'-(L-lysyloxy)-3,3',7-triméthoxy-flavone.

4'-(L-alanyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-triméthoxy-flavone,

4'-(L-glutaminyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-triméthoxyflavone,

4'-(L-α-glutamyloxy)-5-hydroxy-3,3',7-triméthoxyfiavone.

4. L'un des composés suivants selon la revendication 1:

4'-amino-5,7-dihydroxy-3-méthoxyflavone,

4'-amino-5-hydroxy-3,7-diméthoxyflavone,

3-éthoxy-4',5-dihydroxy-3',7-diméthoxyflavone et 4',5-dihydroxy-3-lsopropoxy-3',7-diméthoxyflavone.

5. Procèdé de préparation de dérivés de 3-alcoxyflavone de formule générale

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

selon la revendication 1, où

 R^{10} représente un hydroxy, un alcanoyloxy en C_2 à C_7 , un alcoxy en C_2 à C_7 -carbonyloxy ou un nicotinoyloxy,

R²⁰ représente un hydroxy ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁴⁰ représente un hydrogène ou un alcoxy en C₁ à C₄;

 R^{50} représente un hydroxy, un alcanoyloxy en C_2 à C_7 , un L-lysyloxy, un L-alanyloxy, un L-glutaminyloxy, un α -glutamyloxy, un glucosyloxy, un mannosyloxy, un galactosyloxy, un radical acide 1-hydroxy-1,2-éthane-dicarboxylique, un radical acide 1,2-dihydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un amino, un nicotinoyloxy ou un alcoxy en C_2 à C_7 -carbonyloxy et

R⁵⁰ représente un alcoxy en C₁ à C₄, avec cette limitation que R⁵⁰ ne représente pas un acétoxy lorsque R¹⁰ est un acétoxy, et que R⁵⁰ ne représente pas un méthoxy lorsque R⁵⁰ est un hydroxy, caractérisé en ce que

a) on fait réagir le groupe hydroxyle en position 4' ou les groupes hydroxyles en position 1 et 4' d'un composé de formule générale

οù

R21 représente un alcoxy en C1 à C4;

R⁴¹ représente un hydrogène ou un alcoxy en C₁ à C₄ et

R⁶¹ représente un alcoxy en C₁ à C₄, avec un dérivé réactif, approprié pour une acylation, d'un acide alcane en C₂ à C₇-carboxylique de L-lysine, L-alanine, L-glutamine, α-glutamate de l'acide 1-hydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, de l'acide 1,2-dihydroxy-1,2-éthanedicarboxylique ou de l'acide nicotlnique, ou

b) on glycosyle le groupe hydroxyle en position 4' d'un composé de formule III avec un dérivé réactif, approprié pour une glycosylation, d'un monosaccharide correspondant, ou

c) On traite une 2',4',6'-trihydroxy-2-alcoxyacétophénone avec un anhydride d'acide bis-(4acétamidobenzoïque) et un sel de métal alcalin de l'acide 4-acétamidobenzoïque et on fait réagir le composé obtenu avec un hydroxyde de métal alcalin pour donner une 4'-amino-5,7-dihydroxy-3(alcoxy en C_1 à C_4)-flavone et si on le désire on transforme par une réaction ultérieure avec un diazoalcane pour donner le composé 7-(alcoxy en C_1 à C_4) correspondant.

6. Dérivé de 3-alcoxyflavone de formule

οù

 R^1 représente un hydroxy, un alcoxy en C_1 à C_4 , un alcanoyloxy en C_2 à C_7 , un alcoxy en C_2 à C_7 -carbonyloxy ou un nicotinoyloxy;

R² représente un hydroxy ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R³ représente un hydrogène ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁴ représente un hydrogène, un hydroxy ou un alcoxy en C₁ à C₄;

 R^5 représente un hydroxy, un alcoxy en C_1 à C_4 , un alcanoyloxy en C_2 à C_7 , un L-lysyloxy, un L-alanyloxy, un L-glutaminyloxy, un α -glutamyloxy, un glucosyloxy, un mannosyloxy, un galactosyloxy, un radical acide 1-hydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un radical acide 1,2-dihydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un amino, un nicotinoyloxy ou un alcoxy en C_2 à C_7 et

R⁶ représente un alcoxy en C₁ à C₄, aux fins d'application comme substance active antivirale.

7. Médicament antiviral contenant comme substance active un dérivé de 3-alcoxyflavone de formule

selon la formule 6, où

 R^1 représente un hydroxy, un alcoxy en C_1 à C_4 , un alcanoyloxy en C_2 à C_7 -carbonyloxy ou un nicotinoyloxy;

 R^2 représente un hydroxy ou un alcoxy en C_1 à C_4 ;

R³ représente un hydrogène ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁴ représente un hydrogène, un hydroxy ou un alcoxy en C₁ à C₄;

R⁵ représente un hydroxy, un alcoxy en C₁ à C₄, un alcanoyloxy en C₂ à C₇, un L-lysyloxy, un L-alanyloxy, un L-glutaminyloxy, un α-glutamyloxy, un glucosyloxy, un mannosyloxy, un galactosyloxy, un radical acide 1-hydroxy-1,2-éthanedicar-boxylique, un radical acide 1,2-dihydroxy-1,2-éthanedicarboxylique, un amino, un nicotinoyloxy ou un alcoxy en C₂ à C₇-carbonyloxy et

Re représente un alcoxy en C1 à C4.

Fig. 1. Hemmung der viralen Replikation durch 4',5-Dihydroxy-3,3',7-trimethoxyflavon

